

This is a digital copy of a book that was preserved for generations on library shelves before it was carefully scanned by Google as part of a project to make the world's books discoverable online.

It has survived long enough for the copyright to expire and the book to enter the public domain. A public domain book is one that was never subject to copyright or whose legal copyright term has expired. Whether a book is in the public domain may vary country to country. Public domain books are our gateways to the past, representing a wealth of history, culture and knowledge that's often difficult to discover.

Marks, notations and other marginalia present in the original volume will appear in this file - a reminder of this book's long journey from the publisher to a library and finally to you.

#### Usage guidelines

Google is proud to partner with libraries to digitize public domain materials and make them widely accessible. Public domain books belong to the public and we are merely their custodians. Nevertheless, this work is expensive, so in order to keep providing this resource, we have taken steps to prevent abuse by commercial parties, including placing technical restrictions on automated querying.

We also ask that you:

- + Make non-commercial use of the files We designed Google Book Search for use by individuals, and we request that you use these files for personal, non-commercial purposes.
- + Refrain from automated querying Do not send automated queries of any sort to Google's system: If you are conducting research on machine translation, optical character recognition or other areas where access to a large amount of text is helpful, please contact us. We encourage the use of public domain materials for these purposes and may be able to help.
- + Maintain attribution The Google "watermark" you see on each file is essential for informing people about this project and helping them find additional materials through Google Book Search. Please do not remove it.
- + Keep it legal Whatever your use, remember that you are responsible for ensuring that what you are doing is legal. Do not assume that just because we believe a book is in the public domain for users in the United States, that the work is also in the public domain for users in other countries. Whether a book is still in copyright varies from country to country, and we can't offer guidance on whether any specific use of any specific book is allowed. Please do not assume that a book's appearance in Google Book Search means it can be used in any manner anywhere in the world. Copyright infringement liability can be quite severe.

#### About Google Book Search

Google's mission is to organize the world's information and to make it universally accessible and useful. Google Book Search helps readers discover the world's books while helping authors and publishers reach new audiences. You can search through the full text of this book on the web at http://books.google.com/



#### Über dieses Buch

Dies ist ein digitales Exemplar eines Buches, das seit Generationen in den Regalen der Bibliotheken aufbewahrt wurde, bevor es von Google im Rahmen eines Projekts, mit dem die Bücher dieser Welt online verfügbar gemacht werden sollen, sorgfältig gescannt wurde.

Das Buch hat das Urheberrecht überdauert und kann nun öffentlich zugänglich gemacht werden. Ein öffentlich zugängliches Buch ist ein Buch, das niemals Urheberrechten unterlag oder bei dem die Schutzfrist des Urheberrechts abgelaufen ist. Ob ein Buch öffentlich zugänglich ist, kann von Land zu Land unterschiedlich sein. Öffentlich zugängliche Bücher sind unser Tor zur Vergangenheit und stellen ein geschichtliches, kulturelles und wissenschaftliches Vermögen dar, das häufig nur schwierig zu entdecken ist.

Gebrauchsspuren, Anmerkungen und andere Randbemerkungen, die im Originalband enthalten sind, finden sich auch in dieser Datei – eine Erinnerung an die lange Reise, die das Buch vom Verleger zu einer Bibliothek und weiter zu Ihnen hinter sich gebracht hat.

#### Nutzungsrichtlinien

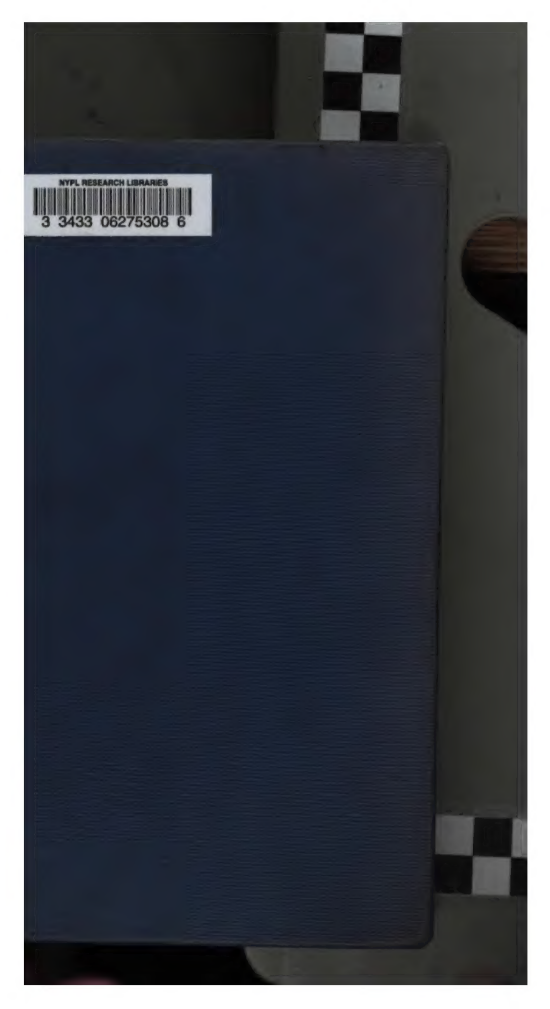
Google ist stolz, mit Bibliotheken in partnerschaftlicher Zusammenarbeit öffentlich zugängliches Material zu digitalisieren und einer breiten Masse zugänglich zu machen. Öffentlich zugängliche Bücher gehören der Öffentlichkeit, und wir sind nur ihre Hüter. Nichtsdestotrotz ist diese Arbeit kostspielig. Um diese Ressource weiterhin zur Verfügung stellen zu können, haben wir Schritte unternommen, um den Missbrauch durch kommerzielle Parteien zu verhindern. Dazu gehören technische Einschränkungen für automatisierte Abfragen.

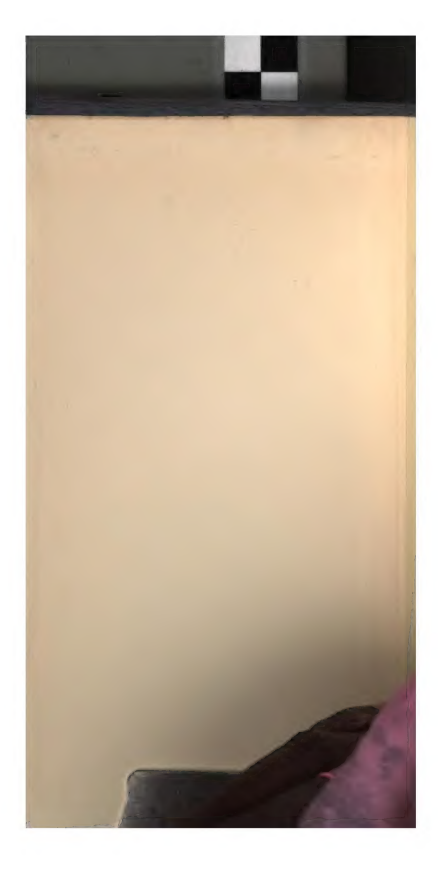
Wir bitten Sie um Einhaltung folgender Richtlinien:

- + Nutzung der Dateien zu nichtkommerziellen Zwecken Wir haben Google Buchsuche für Endanwender konzipiert und möchten, dass Sie diese Dateien nur für persönliche, nichtkommerzielle Zwecke verwenden.
- + Keine automatisierten Abfragen Senden Sie keine automatisierten Abfragen irgendwelcher Art an das Google-System. Wenn Sie Recherchen über maschinelle Übersetzung, optische Zeichenerkennung oder andere Bereiche durchführen, in denen der Zugang zu Text in großen Mengen nützlich ist, wenden Sie sich bitte an uns. Wir fördern die Nutzung des öffentlich zugänglichen Materials für diese Zwecke und können Ihnen unter Umständen helfen.
- + Beibehaltung von Google-Markenelementen Das "Wasserzeichen" von Google, das Sie in jeder Datei finden, ist wichtig zur Information über dieses Projekt und hilft den Anwendern weiteres Material über Google Buchsuche zu finden. Bitte entfernen Sie das Wasserzeichen nicht.
- + Bewegen Sie sich innerhalb der Legalität Unabhängig von Ihrem Verwendungszweck müssen Sie sich Ihrer Verantwortung bewusst sein, sicherzustellen, dass Ihre Nutzung legal ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass ein Buch, das nach unserem Dafürhalten für Nutzer in den USA öffentlich zugänglich ist, auch für Nutzer in anderen Ländern öffentlich zugänglich ist. Ob ein Buch noch dem Urheberrecht unterliegt, ist von Land zu Land verschieden. Wir können keine Beratung leisten, ob eine bestimmte Nutzung eines bestimmten Buches gesetzlich zulässig ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass das Erscheinen eines Buchs in Google Buchsuche bedeutet, dass es in jeder Form und überall auf der Welt verwendet werden kann. Eine Urheberrechtsverletzung kann schwerwiegende Folgen haben.

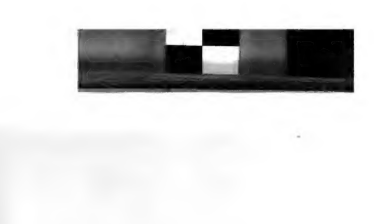
#### Über Google Buchsuche

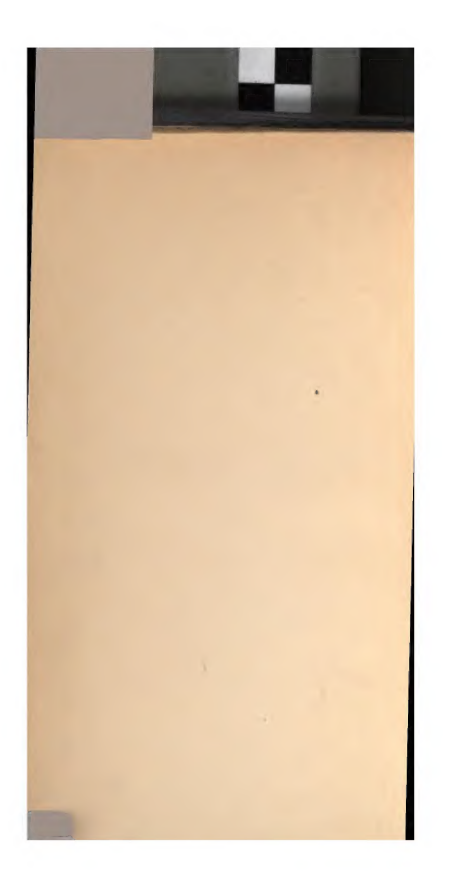
Das Ziel von Google besteht darin, die weltweiten Informationen zu organisieren und allgemein nutzbar und zugänglich zu machen. Google Buchsuche hilft Lesern dabei, die Bücher dieser Welt zu entdecken, und unterstützt Autoren und Verleger dabei, neue Zielgruppen zu erreichen. Den gesamten Buchtext können Sie im Internet unter <a href="http://books.google.com">http://books.google.com</a> durchsuchen.





PAA Anns





DER

## PHYSIK UND CHEMIE.

BAND XXXV.

# ANNALISM 1170 IYSIK Can CHEMIE 9.222 113 A.B.

DER

# PHYSIK

UND

# CHEMIE.



HERAUSGEGEBEN ZU BERLIN

YON

### J. C. POGGENDORFF.

FUNF UND DREISSIGSTER BAND.

DER GANZEN FOLGE HUNDERT UND ELFTER.

MEBST FONF KUPPERTAFELN.

LEIPZIG, 1835.

VERLAG VON JOHANN AMBROSIUS BARTH.



DER

# PHYSIK

UND

# CHEMIE.

ZWEITE REIHE.

HERAUSGEGEBEN ZU BERLIN

YOM

J. C. POGGENDORFF.

FÜNFTER BAND.

NEBST FORF EUPPERTAPELN,

LEIPZIG, 1835.



DER

# PHYSIK

UND

# CHEMIE.

ZWEITE REIHE.

HERAUSGEGEBEN ZU BERLIN

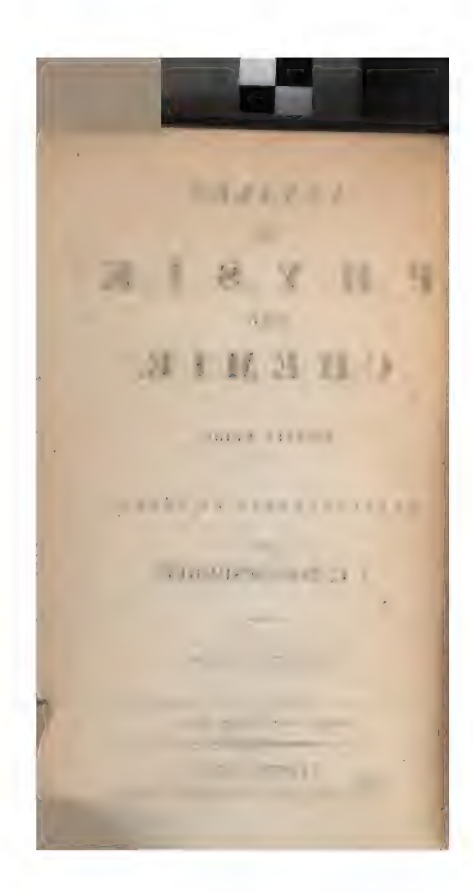
VON

J. C. POGGENDORFF.

FÜNFTER BAND.

NEBST FÜNF KUPFERTAFELH.

LEIPZIG, 1835.
VERLAG VON JOHANN AMBROSIUS BARTH.



## Inhalt

des Bandes XXXV der Annalen der Physik und Chemic.

#### Erstes Stück.

	240000 01404	m 4.
I	Achte Reihe von Experimental-Untersuchungen über Elektri-	Seite
	citat; von M. Faraday	1
	§. 14. Ueber die Elektricität der voltsschen Säule, ihre	
	Herkunft, Menge, Stärke, und ihre allgemeinen Eigen-	
	schaften. I. Ueber die einfache voltasche Kette.	
HE.	Auslindang eines Körpers, welcher in Berührung mit andern	
	Elektromotoren eine weit stärkere negative Elektricität er-	
	regt, als jeder bisber untersuchte; von P. S. Munck af	
	Rosenschöld	46
111.	Beobachtungen über die täglichen Variationen der Abwei-	
	chung in Archangelsk, angestellt vom Flottenkapitain Rei-	
	nike und mitgetheilt von A. T. Kupffer	58
IV.	Bemerkungen gegen den in diesen Annalen enthaltenen,	
	wider mich gerichteten Aussatz des lien. Muncke über	
	Thermoelektricität des Glases; von B. Lienz	72
V.	Ueber die optischen Eigenschaften der hemiprismatischen	
	oder zwei- und eingliedrigen Krystalle. Aus einem Schrei-	
	ben von E. Neumann an den Heransgeber	81
	Nörrenberg's Entdeckung der Farbenverschieden-	
	heit zwischen den beiden optischen Axen des Gypses,	
	S. 81. — Methode, die Lage der optischen Azen durch	
	ein Fernrohr zu bestimmen, S. 85 Neigung der	
	scheinbaren optischen Axen im Arragonit, S. 86	
	Methode, die mittlere Elasticitätsaxe aus der schein-	
	baren Neigung der optischen Axen zu bestimmen,	
	S. 88 Mittlere Elasticitätsaxe des Gypses, S. 89.	
	- Bestimmung der Lage der optischen und der	

	Seile	
Elasticitäta-Axen des Gypses für gewöhnliche Tem-		
peratur, S. 91 Aus der scheinbaren Neigung der		
optischen Axen den Brechungscoëssicienten einer Flüs-		
sigkeit zu bestimmen. Brechungscoëslicient des Rüb-		
öle, S. 92 Veränderung der Richtung der Elasti-		
citätaaxen bei Veränderung der Temperatur, S. 93.		
VI. Ueber die isochromatischen Curven der einaxigen Kry-		
stalle; von J. Müller	93	
VII. Ueber den freien Durchgong der strahlenden Wärme durch		
verschiedene starre und flüssige Körper; von Melloni	112	
Einleitung, S. 112 Allgemeine Betrachtungen über		
den freien Durchgang der Wärme durch Körper, und		
über des Verfahren mittelst des Thermomultiplicators		
ein genaues Maafs derselben zu erhalten, S. 118 Von		
der Dicke, Politur und Natur der Schirme, S. 134.		
VIII. Beobachtungen über die Bodentemperatur zu Brüssel; von		
Quetelet	139	
1X. Ueber den Einfluss des Monds auf den Barometerstand und		
die Regenmenge nach 27 jährigen, zu Strasburg angestellten		
Beobachtungen; von Otto Eisenlohr	141	
X. Ueber des Oel aus dem Braunkohlentheer; von J. E.		
Simon, and a large strange to the same to the	160	
XI Einige Bemerkungen über die Temperatur der Kohlensbure,		
welche auf verschiedene Weise entwickelt wird; von Gu-		
atav Bischoff	161	
XII. Ueber die Temperatur des pommerschen Vorgebirgs Rix-		
hofer. Aus einem Schreiben an A. v. Humboldt von		
Strehlke	165	
XIII. Nachtrag zu Boussingault's Notiz über die Ersteigung		
des Chimborasso. Aus einem Briefe an A. v. Humboldt	7.00	
von J. B. Boussingault.	167	
XIV. Ueber die Zusammensetzung des Wassers vom Elton-See		
im asiatischen Russland, verglichen mit der des Meerwas-		
sers und der des Wassers vom Kaspischen Meer; von	7.00	
Heinrich Rose, Daniel Company of the	169	

	Seite
XV. Ueber die chemische Zusemmensetzung des Thouschie-	
fers; von Herrmann Frick	188
XVI. Ueber die Dampfbildung. Aus einem Briefe an den Her-	
anageber; von J. J. Prechtl	198
XVII. Nachträgliche Beobachtungen in Betreff der optischen	
Eigenschaften hemiprismatischer Krystalle. Aus einem	
Schreiben an den Herausgeber von E. Neumann	203
XVIII. Ueber ein neues Magnetisirungsverfahren; von Aimé.	206
XIX. Ueber den bleibenden Magnetismus des weichen Eisens;	
von Watking. It's and it's a second attach	208
Zweites Stück.	
I. Ueber das Gesetz der Temperaturzunahme nach dem Innern	
der Erde; von Gustav Bischof	209
II. Achte Reihe von Experimental-Untersuchungen über Elek-	
tricität, von Hrn. M. Faraday. (Schlufs.)	222
II. Ueber die zur Elektrolysirung nothwendige Inten-	
nität, S. 222. — III. Von der zusammengesetzten vol-	
taschen Kette oder der voltaschen Batterie, S. 233.	
- IV. Von dem Widerstande eines Elektrolyten ge-	
gen die elektrolytische Action, S. 242 V. Allge-	
meine Betrachtungen über die thätige voltasche Batte-	
rie, S. 252.	
Zusatz vom Heransgeber.	260
III. Ueber die isochromatischen Curven der einaxigen Krystalle;	
von J. Müller. (Schlass.)	261
IV. Ueber den freien Durchgang der strahlenden Wärme durch	
verschiedene starre und flüssige Körper; von M. Mel-	
loni. (Schluss)	277
Einstus der Dicke, Politur und chemischen Natur der	
Schirme.	
Y. Neue Eigenschast der Knallpulver; von Heurtoloup	308
VI. Ucher den Einflus des Monds auf den Barometerstand und	
die Regenmenge nach 27jährigen zu Strasburg angestellten	
Beobachtungen; von Otto Eisenlohr. (Schlufs.)	309



#### VIII

	Seite
VII. Anwendung des polarisirten Lichts zu mikroskopischen	Othic
Beobachtungen; von Talbot.	330
VIII. Ucber die Zusammensetzung der Porcellanerde und ihre	000
Entstehung aus dem Feldspath; von G. Forchhammer.	331
IX. Ueber den Kupfer-Antimonglanz, eine neue Mineralgat-	00.
tung; von C. Zincken.	357
Zusatz von G. Rose.	360
X. Ueber die chemische Zusammensetzung des Kupfer-Anti-	000
monglases; von Heinrich Rose	861
XI. Ueber die Zurückführung der hexagonalen Gestalten auf	001
drei rechtwinkliche Axen; von C. Naumann	363
XII. Chlorbenzin and Chlorbenzid; von E. Mitscherlich.	370
XIII. Ueber das Vorhandenseyn zweier Regenzeiten im südli-	0.0
chen Europa; von H. W. Dove.	375
XIV. Beobachtung eines Nordlichts zu Braunsberg am 7. Febr.	010
1835; von L. Feldt	378
XV. Ueber die Discontinuität des Leuchtens der Blitze; von	0,0
H. W. Dove.	379
XVI. Ueber die optischen Eigenschasten der hemi- und tetarto-	0.0
prismatischen Krystalle.	380
XVII. Farhenerscheinungen bei chromhaltigen Salzen	383
The second contracting to the contracting to transfer of the contracting to the contracti	000
Drittes Stück.	
I. Neue Untersuchungen über den unmittelbaren Durchgang	
der strahlenden Wärme durch verschiedene starre und flüs-	
sige Körper; von M. Melloui	385
Von den Veränderungen des Wärmedurchgungs in	
Folge einer Veränderung der Wärmequelle, S. 385.	
II. Neunte Reihe von Experimental-Untersuchungen über Elek-	
tricitit; von M. Faraday.	413
Ueber den Vertheilungseinstus elektrischer Ströme	
überhaupt und auf sich selbst, S. 413.	
III. Ueber das Gesetz des Cosinusquadrats für die Intensität	
des polarisieten Lichts, welches von doppelt-brechenden	
Krystallen durchgelassen wird; von Arago.	414

	Seite
IV. Betrachtungen über ein von Hrn. Talhot vorgeschlagenes	
photometrisches Princip; von Plateau	457
Anwendungen des Talbot'schen Princips, S. 464.	
V. Ueber das Verhalten von Kohle gegen Licht; von Dogen.	468
VL Ueber die optischen Eigenschaften des ameisensauren Ku-	
pseroxyds; von J. Müller	472
VIL Ueber die apecifische Wärme der im Wasser löslichen	
Salze; von F. Rudberg,	474
VIII Beobachtungen der magnetischen Variation am I. April	
1835 von fünf Oertern; von C. F. Ganfa	480
IX. Ueber die Lichterscheinungen bei der Krystallbildung; von	
Heinrich Rose	481
X Analyse cines Asbestes von Koruk in Grönland; von M.	
Lappe	496
XI. Britrage zur näheren Kenntnifs der Xanthogensäure und	
ihrer Verbindungen; von W. C. Zeise	487
All Zerlegung des Ouro poudre; von J. Berzelius	514
XIII Untersuchung eines krystallisirten Kalksalzes; von W. F.	
Fürsten zu Salm-Horstmar	515
MV. Ueber die Erzeugung des Zinnehlorids, als Beitrag zur	
Monographie dieses Kürpers; von J. v. Kraskowitz in	
Wienerisch - Nenstadt	517
AV. Bericht von einem merkwürdigen Blitzschlag; von Carl	
Naumannie et auga en auga en antien et al en auga et a	519
XVI. Vermischte Notizen	522
1) Doppelbrechung des Apophyllits, S. 522 2) Li-	
nien im Spectrum, S. 523. — 3) Versahren, um eine	
Guitarre obne Hülfe des Ohrs zu stimmen, S. 524.	
- 4) Conservation des destillirten Wassers, S. 526.	
- 5) Angeblicher Titangeholt der heusischen Tiegel-	
masse, S. 527 6) Kupferoxydul, S. 527	
8) Hemimorphischen Bleisalz von Berg-Giesshübel,	
S. 528. — 9) Salpeterschweselsäure, S. 528.	

1835.

I. Achte Reihe von Experimental-Untersuchungen über Elektricität; von Hrn. Michael Faraday.

[Vebersendt vom Hrn. Versasser in einem besonderen Abzuge aus den Philosoph. Transact. f. 1834, pt. II. — Die siebente Reihe siede sich in diesen Annel. Bd. XXXIII S. 301, 433, 481, die seehste Reihe nebet dem Nachweis zu den früheren Reihen in demselben Bande, S. 149.]

- § 14. Ueber die Elektricität der voltaschen Säule, ihre Abkunft, Menge, Stärke und ihre allgemeinen Kennzeichen.
  - 1. Ueber die einfache voltasche Kette.

875) Die große Frage über den Ursprung der Elektricität in der voltaschen Säule hat so viele ausgezeichnete Physiker beschäftigt, daß ein Unbesangener, welcher zwar diese Ausgabe nicht studirt hätte, aber doch die Talente dieser Männer zu würdigen verstände, glauben könnte, die Wahrheit wäre hier einigermaßen aufgedeckt. Wenn aber derselbe in diesem Glauben eine Vergleichung der Resultate und Schlüsse unternähme, würde er bald auf solche Widersprüche gerathen, auf solches Gleichgewicht der Meinung, solche Variation und Combination der Theorie, daß er völlig in Zweisel bleiben müßte, was er sür die wahre Auslegung der Natur zu balten habe. Er würde genöthigt seyn, die Versuche zu wiederholen, und dann statt des Urtheils Anderer sein eigenes zu gebrauchen.

876) Diese Sachlage mag mich in den Augen Derer, die bereits über diesen Gegenstend nachgedacht haben, entschuldigen, dass ich auf eine Untersuchung des-

selben eingegangen bin. Meine Ansichten über die feste Wirkung der Elektricität auf die in Zersetzung begriffenen Körper (783) und über die Einerleiheit der dabei angewandten Kraft mit der zu überwältigenden (855), gegründet nicht auf eine blosse Meinung oder oberstächliche Kenntnifs, sondern auf ganz neue, meiner Einsicht nach genaue und entscheidende Thatsachen, setzen mich, glaube ich, in den Stand, die Aufgabe unter Vortheilen zu untersuchen, die keiner meiner Vorgänger besaß und mir Ersatz für deren hüheren Scharfsinn leisten. Betrachtungen dieser Art haben mich veranlasst, zu glauben, ich möchte zur Entscheidung der Frage Einiges beitragen können, und im Stande seyn, an dem großen Werke der Entfernung zweifelhafter Kenntnisse mitzuwirken. Solche Kenntnisse bilden das frühe Dämmerungslicht in jeder fortschreitenden Wissenschaft, und sind wesentlich für deren Entwicklung; allein der, welcher sich bemüht, das Trügerische in derselben zu zerstreuen und das Wahre deutlicher an's Licht zu ziehen, ist eben so nützlich an seinem Platz und eben so nothwendig in dem Fortgang der Wissenschaft als der, welcher zuerst in die intellectuelle Finsternis einbricht und zuvor unbekannte Bahnen zur Erkenntnifs aufschliefst.

877) Die Einerleiheit der Kraft, welche den voltaschen Strom oder das elektrische Agens ausmacht, mit derjenigen, welche die Elemente elektrolytisch zusammenhält (855), oder in anderen Worten, mit der chemischen Verwandtschaft, schien darauf hinzudeuten, daß die Elektricität der Säule nichts anderes soy als eine Aeußerungs-, Erscheinungs- oder Daseynsweise der wahren chemischen Action oder vielwehr ihrer Ursache; und ich habe deingemäß bereits gesagt, daß ich mit Denen übereinstimme, welche glauben, daß die Elektricität von chemischen Kräften hergegeben werde (857).

876) Allein die große Frage, ob sie ursprünglich von dem Metallcontact oder der chemischen Action her-

rühre, d. b. ob jener oder diese den Strom erzeuge und bedinge, war mir noch zweiselhaft; und der schöne und einsache Versuch mit Platin und amalgamirtem Zink, welchen ich, nebst den Resultaten, umständlich beschrieben habe (863 u. ff.), entscheidet diesen Punkt nicht; denn in jenem Versuch findet die chemische Action nicht ohne Berührung der Metalle statt, und der Metallcontact ist unwirksam ohne die chemische Action. Mithin kann jener wie diese als die bedingende Ursache des Stroms angesehen werden.

879) Ich hielt es für nothwendig, diese Frage durch die möglichst einfachsten Formen des Apparats und des Versuchs zu entscheiden, damit kein Trugschluß sich unversehens einschleiche. Die bekannte Schwierigkeit, Zersetzungen durch ein einfaches Plattenpaar hervorzubringen, es sey denn in der diese Platten zur Thätigkeit anregenden Flüssigkeit selbst (863), schien mir bei dergleichen Versuchen ein unübersteigliches Hinderniß in den Weg zu legen; allein ich erinnerte mich der leichten Zersetzbarkeit einer Jodkaliumlösung (316), und da ich keinen theoretischen Grund einsah, warum, wenn Metallcontact unwesentlich sey, nicht ohne denselben eine elektrochemische Zersetzung erhalten werden sollte, ging ich an einen solchen Versuch, und zwar mit Erfolg.

880) Eine Zinkplatte, etwa 8" lang und 0",5 breit, wurde gereinigt und in der Mitte rechtwinklich gebogen a. Fig. 1 Taf. I. Eine Platinplatte, etwa 3" lang und 0",5 breit, wurde an einem Platindraht befestigt und letzterer wie b in der Figur gebogen. Beide Metalle wurden wie in der Zeichnung zusammengestellt, allein noch aufserhalb des Gefäses c und seines Inhalts, welcher aus verdünuter, mit etwas Salpetersäure gemengter Schweselsäure bestand. Bei x wurde ein zusammengeschlagenes und mit Jodkalium-Lösung befeuchtetes Stück Fliesspapier auf das Zink gelegt, und das Ende des Platins darauf gedrückt. Wenn alsdann die Platten in die Säure

des Gefässes c getaucht wurden, trat bei x sogleich eine Wirkung ein; das Jodid wurde zersetzt, und das Jod erschien an der Anode (663), d. h. an dem Ende des Platindrahts.

881) So lange die Enden der Platten in der Säure blieben, beharrten der elektrische Strom und die Zersetzung bei x. Bei Fortrückung des Drahtendes von Stelle zu Stelle auf dem Papier war die Wirkung offenbar sehr kräftig; und als ich ein Stück Kurkumäpapier zwischen das weiße Papier und das Zink legte (beide Papiere mit Jodkalium-Lösung befeuchtet) wurde Alkali an der Kathode (663), d. h. am Zink entwickelt, im Verbältniss zur Jodentwicklung an der Anode. Mithin war die Zersetzung vollkommen polar und entschieden abhängig von einem elektrischen Strom, der vom Zink durch die Säure zum Platin im Gefäse c und vom Platin zurück durch die Lösung zum Zink am Papiere x ging.

882) Dass die Zersetzung bei z eine wahre elektrolytische Action war, herrührend von einem durch die Umstände in dem Gefässe c erzeugten Strom, und nicht von einer blossen directen chemischen Action des Zinks und Platins auf das Jodid, und selbst nicht von einem etwa durch Wirkung der Jodidlösung auf die Metalle bei x hervorgerufenen Strom, zeigte sich zunächst durch Herausziehen der Platten aus der Säure in dem Gefässe c, wobei alle Zersetzung bei x aufhörte, und dann indem man die Metalle entweder in oder ausser der Säure in Berührung setzte, wobei zwar eine Zersetzung des Jodids bei z cintrat, aber in umgekehrter Ordnung; denn nun erschien das Alkali am Ende des Platindrahts und das Jod am Zink, der Strom ging also gegen vorhin in umgekehrter Richtung und ward erzeugt durch den Unterschied der Wirkung der im Papier enthaltenen Lösung auf die beiden Metalle. Daher verband sich dann das Jod mit dem Zink.

883) Bei Anstellung dieses Versuchs mit Zinkplatten, die auf ihrer ganzen Oberstäche amalgamirt waren (863), wurden die Resultate mit gleicher Leichtigkeit und in gleichem Sinne erhalten, selbst wenn das Gefässe (Fig. 1 Tas. 1) nur verdünnte Schweselsäure enthielt. Was sür ein Ende des Zinks auch in die Säure getaucht war, so blieben doch die Wirkungen sich gleich, so dass, wenn man auch annehmen wollte, das Quecksilber hätte hiebei den Metallcontact abgegeben, doch die Umkehrung des amalgamirten Stücks diesen Einwurf vernichtet haben würde. Der Gebrauch von unamalgamirtem Zink (850) entsernt übrigens jede Möglichkeit eines Zweisels.

884) Als in Verfolgung anderer Ansichten (930) das Gefäße c statt der Säure mit einer Lösung von Aetzkali gefüllt wurde, ergaben sich die nämlichen Resultate. Ungehindert trat die Zersetzung des Jodids ein, wiewohl kein Metallcontact von ungleichen Metallen stattsand, und der elektrische Strom gleiche Richtung hatte wie bei Anwendung von Säure.

885) Selbst eine Kochsalzlüsung im Glase c brachte alle diese Wirkungen hervor.

886) Ein Galvanometer mit Platindrähten, eingeschaltet in die Bahn des Stroms zwischen der Platinplatte und dem Zersetzungsort x, zeigte durch seine Ablenkung Ströme von gleicher Richtung an, wie sie durch die chemische Action nachgewiesen waren.

887) Betrachten wir diese Resultate im Allgemeinen, so führen sie zu sehr wichtigen Folgerungen. Zunächst beweisen sie aufs Entschiedenste, das Metallcontact nicht nothwendig ist zur Erzeugung eines voltaschen Stroms, und dann zeigen sie eine höchst ungewöhnliche Beziehung zwischen den chemischen Verwandtschaften der Flüssigkeit, die den Strom erregt, und derjenigen, welche durch diesen Strom zersetzt wird.

888) Um die Betrachtung zu vereinfachen, wollen wir zum Versuch mit amalgamirtem Zink zurückkehren.

Das so zubereitete Metall zeigt keine Wirkung, ehe nicht der Strom durchgeht; es führt zugleich keine neue Wirkung herbei, sondern entfernt bloss einen Einfluss, welcher entweder für die Erzeugung oder für die Wirkung des elektrischen Stroms fremdartig ist, und welcher, wenn

er zugegen ist, bloss die Resultate verwirrt.

889) Man bringe eine amalgamirte Platinplatte P parallel über eine Zinkplatte Z (Fig. 2 Taf. I) und zwischen dieselben, an einem Ende, einen Tropsen verdünnter Schwefelsäure y. Es wird nun an dieser Stelle keine merkliche chemische Wirkung eintreten, bis nicht die Platten irgendwo, wie bei PZ, durch einen Elektricität leitenden Körper verbunden werden. Ist dieser Körper ein Metall oder Kohle von gewisser Beschaffenheit, so gebt der Strom über, und, da er durch die Flüssigkeit bei y circulirt, erfolgt daselbet Zersetzung.

890) Entfernt man nun die Säure bei y und bringt einen Tropfen Jodkalium-Lösung nach x (Fig. 3 Taf. 1), so hat man dieselbe Reihe von Erscheinungen, ausgenommen, dass wenn bei PZ der Metallcontact vollzogen wird, der Elektricitätsstrom gegen früher eine umgekehrte Richtung bat, wie es durch die Pfeile angedeutet ist, welche die Richtung des Stroms bezeichnen (667).

891) Nun sind beide Lösungen Leiter; allein die Leitung in ihnen ist wesentlich mit einer Zersetzung in constanter Ordnung verknüpft (858), und deshalb ergiebt sich aus dem Austreten der Elemente an gewissen Orten, in welch einer Richtung der Strom bei Auwendung dieser Lösungen gegangen ist. Ueberdiess finden wir, dass wenn sie an den entgegengesetzten Enden der Platten angewandt werden, wie in den beiden letzten Versuchen (889. 890), und der Metallcontact an den andern Enden vollzogen wird, die Ströme entgegengesetzte Richtungen haben. Wir haben es also offenbar in unserer Macht, die gleichzeitige Wirkung zweier Flüssigkeiten an den entgegengesetzten Enden der Platten ein-

ander gegenüber zu stellen, und die eine Flüssigkeit als Leiter für die Entladung des Elektricitätsstroms zu gebrauchen, welchen die andere zu erzeugen trachtet; und in der That brauchen wir sie nur für den Metallcontact zu substituiren und beide Versuche zu Einem zu combipiren (Fig. 4 Taf. I), Unter diesen Umständen findet ein Entgegenwirken der Kräfte statt. Die Flüssigkeit, welche die stärkere chemische Verwandtschaft für das Zink in Thätigkeit setzt (d. b. die verdünnte Säure), überwältigt die Kraft der anderen, und bedingt die Bildung und Richtung des elektrischen Stroms; sie macht nicht uur den Strom durch die schwächere Flüssigkeit gehen, sondern kehrt wirklich die Tendenz um, welche die Elemente der letzteren, falls ihnen nicht so entgegengewirkt würde, zu dem Zink und Platin besitzen, und zwingt sie zu einer entgegengesetzten Richtung als sie geneigt sind einzurücken, damit ihr eigner Strom (der der stärkeren Flüssigkeit) freien Lauf gewinne. Entfernt man die vorwaltende Action bei y, indem man daselbst den Metallcontact berstellt, so erlangt die Flüssigkeit bei z wiederum ihre Krast; oder bringt man die Metalle bei y picht zum Contact, sondern schwächt nur die Verwandtschaften der Lösung daselbst, während man zugleich die bei x verstürkt, so gewinnen die letzteren das Uebergewicht und die Zersetzungen geben in umgekehrter Ordnung vor sich.

892) Ehe ich aus dieser gegenseitigen Abbängigkeit der chemischen Verwandtschaften zweier getrennten Portionen wirkender Flüssigkeiten (916) eine Schlussfolgerung ziehe, will ich noch umständlicher die verschiedenen Umstände untersuchen, unter welchen die Reaction des zersetzten Körpers auf die Action des den voltaschen Strom erzeugenden Körpers, auch in dem Acte der Zersetzung, sichtbar gemacht wird.

893) Der Nutzen des Metallcontacts bei einfachen Plattenpaaren und die Ursache seines großen Vorzugs

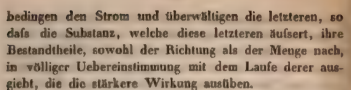
vor jeder anderen Art von Contact wird nun sehr einleuchtend. Wenn eine amalgamirte Zinkplatte in verdünnte Schweselsäure getaucht wird, ist die chemische
Verwandtschast zwischen dem Metall und der Flüssigkeit
nicht stark genug, um aus den Berührungsslächen eine
merkliche Wirkung hervorzurusen und durch die Oxydation des Metalls eine Wasserzersetzung zu veranlassen;
allein sie ist krästig genug, um einen Elektricitätszustand
(oder die die chemische Verwandtschast bedingende Krast)
zu erregen, welcher einen Strom erzeugen würde, salls
der Weg sür diesen gebahnt wäre (916.956), und dieser Strom würde, unter den Umständen, die sür die Wasserzersetzung nöthigen Bedingungen vervollständigen.

894) Das Platin, welches zugleich das Zink und die zu zersetzende Flüssigkeit berührt, öffnet durch seine Gegenwart nun der Elektricität die erforderliche Bahn. Seine directe Communication mit dem Zink ist bei weitem wirksamer als mit demselben Metall irgend eine andere, die, wie in dem schon beschriebenen Versuche (891), mittelst zersetzbarer leitender Körper, oder, in anderen Worten, mittelst Elektrolyte vollzogen wäre, weil die chemischen Affinitäten zwischen solchen Elektrolyten und dem Zink eine umgekehrte Wirkung hervorrufen, die der der verdünnten Schweselsäure widerstreben würde; wenn nun auch diese Action nur schwach ist, muss doch die Verwandtschaft ihrer (der Elektrolyte) Bestandtheile zu einander überwältigt werden, denn sie (die Elektrolyte) können nicht leiten ohne nicht zersetzt zu werden; diese Zersetzung wirkt erfahrungsgemäß auf die Kräfte zurück, welche in der Säure den Strom zu erregen trachten (904. 910 u. s. w.), und in vielen Fällen heben sie dieselben ganz auf. Wo directer Contact zwischen Zink und Platin stattlindet, werden diese Heminkräfte nicht in Thätigkeit gesetzt, und deshalb wird dann die Erzeugung und Circulation des elektrischen Stroms, so wie die begleitende Zersetzungswirkung ungemein begünstigt.

895) Es ist jedoch klar, dass man eine dieser entgegengesetzten Wirkungen fortlassen, und dennoch einen Elektrolyt zur Schliessung der Kette zwischen dem getrenut in verdünnte Säure getauchten Zink und Platin anwenden kann. Denn wenn man in Fig. 1 Taf. I das Platin mit der Zinkplatte a bei z in unmittelbarer Berührung erhält, und das Platin irgendwo, wie bei s, durch eine Jodidlösung unterbricht, so übt diese Lösung, weil sie auf beiden Seiten mit Platin in Berührung steht, keine chemische Verwandtschaft auf dieses Metall oder mindestens auf beiden Seiten eine gleiche aus. Ihr Vermögen, einen Strom von umgekehrter Richtung, wie der durch die Wirkung der Säure im Gefässe c bedingte, bervorzurufen, ist also aufgehoben, und es bleibt nur ihr Widerstand gegen die Zersetzung durch die von der verdünnten Schwefelsaure ausgeübten Verwandtschaften zu überwältigen übrig.

896) Diess sind die Umstände bei einem einsachen Plattenpaar, bei dem Metallcontact stattsindet. In solchen Fällen haben die im Gesässe c vorwaltenden Verwandtschaften nur ein Paar entgegenwirkender Verwandtschaften zu überwinden; dagegen sind zwei Paare solcher Verwandtschaften zu besiegen, wenn kein Metallcontact zugelassen ist (894).

897) Es ist für schwierig, ja für unmöglich gehalten, Körper durch den Strom eines einsachen Plattenpaars zu zersetzen, selbst wenn diess so krästig wirkt, dass es Metallstäbe zum Rothglühen bringt, wie z. B. der Hare'sche Calorimotor, wenn man ihn die Einrichtung einer einsachen Voltaschen oder der so wirksamen Wollastonschen Kette giebt. Diese Schwierigkeit entspringt gänzlich aus dem Antagonismus der den Strom erzeugenden chemischen Verwandtschaft mit der zu überwaltigenden, und hängt durchaus von der relativen Intensität beider ab. Denn wenn die Summe der Kräste jeper ein gewisses Uebergewicht über die Summe der Kräste dieser besitzt, erlangen die ersteren die Oberherrschaft,



898) In der Wasserzersetzung hat man im Allgemeinen ein chemisches Prüfmittel für den Durchgang eines elektrischen Stroms gesucht. Allein nun begann ich den Grund des Misslingens einzusehen, so wie auch den einer lange zuvor von mir beim Jodkalium boobachteten Thatsache (315. 316), der nämlich, dass Körper, nach der Beschaffenheit und Intensität ihrer gewöhnlichen chemischen Verwandtschaften, mit ungleicher Leichtigkeit durch einen gegebenen elektrischen Strom zersetzt werden. Dieser Grund schien mir in ihrer Rückwirkung auf die den Strom zu erregen suchenden Verwandtschaften zu liegen, und ich hielt es für wahrscheinlich, dass es viele Substanzen gäbe, die durch den Strom einer einfachen, in verdünnte Schwefelsäure getauchten Zink-Platin-Kette zersetzt werden könnten, wiewohl das Wasser deren Wirkung widersteht. Ich fand bald, dass diess der Fall sey, und da die Versuche neue und schöne Beweise von der directen Beziehung und Gegenwirkung der den Elektricitätsstrom erzeugenden und der ihm sich widersetzenden chemischen Verwandtschaften darbieten, so werde ich sie in der Kürze beschreiben.

899) Der Apparat war wie in Fig. 5 Taf. I eingerichtet. Das Gefäss v enthielt verdünnte Schweselsäure; Z war die Zinkplatte, P die Platinplatte; a, b, c waren Platindrähte. Die Zersetzungen geschahen bei z, und gewöhnlich war bei g ein Galvanometer in den Bogen eingeschaltet; es ist hier nur die Stelle desselben augegeben; der Kreis bei g bat keine Beziehung zur Größe des Instruments. Bei z waren die Einrichtungen verschieden, je nach der Art der Zersetzung, die daselbst vorgenommen werden sollte. Sollte auf einen slüssigen Tropsen eingewirkt werden, wurden bloss die beiden

whtenden in denselben eingetaucht; sollte eine in den oren von Papier enthaltene Flüssigkeit zersetzt weren, wurde einer der Drähte verbunden mit einer Platte, welcher das Papier lag, während der andere Draht dem Papier e ruhte (Fig. 12 Taf. 1); zuweilen, wie Anwendung von Glaubersalz, lagen auf der Platintte zwei Stücke Papier, und eins der Enden von a de ruhte auf jedem Stück e (Fig. 14). Die Pfeile uten die Richtung des elektrischen Stromes an (667).

900) Eine Jodkalium-Lösung, die in damit benäßePapier an die Unterbrechungsstelle bei x gebracht

orden, wurde leicht zersetzt. Das Jod entwickelte sich
der Anode und das Alkali an der Kathode.

901) Geschmolzenes Zinnchlorür, zersetzte sich ebenlls leicht bei x, gab Zinnchlorid an der Anode (779) d Zinn an der Kathode.

902) Geschmolzenes Chlorsilber entwickelte Chlor an Anode und glänzendes metallisches Silber an der Kade, entweder in Häutchen auf der Obertläche der Flüsteit oder in Krystallen darunter.

903) Mit Schwefelsäure gesäuertes Wasser, verinte Salzsäure, Glaubersalzlösung, geschmolzener Salter, geschmolzenes Chlor- oder Jodblei wurden durch bloß durch Schwefelsäure angeregtes einfaches Platmpaar nicht zersetzt.

904) Diese Versuche beweisen genugsam, dass ein daches Plattenpaar Körper elektrolysiren und in ihre standtheile zerlegen kann. Sie zeigen auch in niedlier Weise die directe Beziehung und Gegenwirkung der emischen Verwandtschaften an den beiden Wirkungsakten. In den Fällen, wo die Summe der widerstrenden Verwandtschaften bei z hinreichend kleiner war die Summe der thätigen Verwandtschaften bei o, fand de Zersetzung statt; allein in den Fällen wo die erere Summe größer war, widerstand der Körper der versetzung und kein Strom ging über (891).

905) Es ist jedoch klar, dass die Summe der thäti-

gen Verwandtschaften bei ø erhöht werden kann, wenn man andere Flüssigkeiten als verdünnte Schweselsäure anwendet; im letzteren Falle ist es, glaube ich, blos die Verwandtschaft des Zinks zu dem im Wasser bereits mit Wasserstoff verbundenen Sauerstoff, durch deren Aeufserung der Strom erregt wird (919); und wenn die Verwandtschaften so erhöht sind, führen die von mir vorgetragenen Ansichten zu dem Schlus, dass Körper, welche in den vorhergehenden Versuchen widerstanden, zersetzt werden müssen, wegen des vergrößerten Unterschiedes zwischen ihren und den so erhöht thätigen Verwandtschaften. Dies bestätigte sich folgendermaßen.

906) Zu der Flüssigkeit im Gefässe v wurde etwas Salpetersäure gesetzt, um eine Mischung zu erhalten, die ich verdünnte Salpeter-Schweselsäure nennen werde. Bei Wiederholung der Versuche mit dieser Mischung wurden alle zuvor zerlegten Körper wiederum zersetzt, und zwar viel leichter. Allein überdiess gaben jetzt viele, die zuvor der Elektrolysirung widerstanden, ihre Elemente aus. So gab Glaubersalzlösung, mit der Lackmusund Kurkumäpapier beseuchtet worden, Säure an der Anode und Alkali an der Kathode; Salzsäure, gefärbt durch Indigo, lieferte Chlor an der Anode und Wasserstoff an der Kathode; Lösung von salpetersaurem Silber gab Silber an der Kathode aus. Ferner zeigten sich geschmolzener Salpeter, geschmolzenes Judblei, geschmolzenes Chlorblei zersetzbar durch den Strom eines einfachen Plattenpaars, was früher (903) nicht der Fall war.

907) Eine Lösung von essigsaurem Blei wurde anscheinend durch diess Plattenpaar nicht zersetzt, auch mit Schweselsäure angesäuertes Wasser schien ansangs nichts auszugeben (973).

908) Die Erhöhung der Intensität des von einer einfachen voltaschen Kette hervorgebrachten Stroms mit der Verstärkung der chemischen Action ist hier genugsam deutlich. Um sie jedoch in ein noch helleres Licht zu

setzen und um zu zeigen, dass die Zersetzungswirkung in den letzteren Fällen nicht bloss von der Fähigkeit tur Entwicklung von mehr Elektricität abhange, wurden Versuche angestellt, bei denen die entwickelte (Elektricitäts-) Menge, ohne Veränderung in der Intensität der erregenden Ursache, vergrößert war. So wurden die Versuche, bei denen verdünnte Schweselsäure gebraucht war (899), mit Anwendung derselben Säure, aber groser Platten von Zink und Platin wiederholt; allein die Körper, welche vorhin der Zersetzung widerstanden, thaten es auch jetzt. Nun nahm ich Salpeter-Schwefelsäure und tauchte in dieselbe blosse Drähte von Platin und Zink: allein ungeachtet dieser letzteren Abanderung wurden nun die Körper zersetzt, welche früher dem durch die verdünnte Schweselsäure erregten Strom widerstanden. Salzsäure z. B. konnte durch ein einsaches, in verdünnte Schwefelsäure eingetauchtes Plattenpaar nicht zersetzt werden: Verstärkung der Schweselsäure oder Vergrößerung des Zinks und Platins erhöhten die Wirksamkeit dieses Plattenpaars nicht; allein als ein wenig Salpetersaure zu der verdünnten Schweselsaure gesetzt ward, erlangte die entwickelte Elektricität die Krast, Salzsäure zu zersetzen. Chlor an der Anode und Wasserstoff an der Kathode zu entwickeln; selbst wenn die Metalle als blofse Drahte angewandt wurden. Diese Verstärkungsart der Intensität des elektrischen Stroms schliefst die von der Vermehrung der Plattenpaare oder selbst die von der Concentration der Säure abhängige Wirkung aus, und ist daher der Beschaffenheit und Stärke der in Thätigkeit gesetzten chemischen Verwandtschaften zuzuschreiben; sie kann, sowohl ihren Principien nach als in Praxis, als völlig verschieden von jeder anderen Verstärkungsart angesehen werden.

<sup>909)</sup> Die directe Beziehung, welche so in der einlachen voltaschen Kette zwischen der Intensität des elek-

trischen Stroms und der Intensität der an dem Orte, wo das Daseyn und die Richtung des elektrischen Stroms bedingt wird, in Thätigkeit gesetzten chemischen Action experimentell nachgewiesen ist, führt zu dem Schluß, daß man, bei Anwendung geeigneter Körper, wie geschmolzener Chloride, Salze, Lösungen von Säuren etc., welche auf die angewandten Metalle mit verschiedenen Graden von chemischer Kraft einwirken, und auch bei Anwendung von Metallen in Verknüpfung mit Platin oder mit anderen, welche in dem Grade der zwischen ihnen und der erregenden Flüssigkeit oder dem Elektrolyte ausgeübten chemischen Action verschieden sind - in den Stand gesetzt werde, eine Reihe von vergleichungsweise constanten, durch elektrische Ströme von verschiedener Intensität hervorgebrachten Wirkungen zu erhalten, und nach diesen eine Skale zu entwerfen, mittelst welcher durch künstige Untersuchungen die relativen Intensitätsgrade genau festzusetzen seven.

910) Ich habe bereits über die Zersetzung an der Experimentirstelle die Ansicht aufgestellt, sie sey die directe Folge der an einem anderen Orte ausgeübten Kraft von gleicher Art mit der zu überwältigenden, und sey folglich das Resultat eines Antagonismus von Kräften gleicher Natur (891, 904). Die Kräfte an dem Zersetzungsort haben eine Einwirkung auf die erregenden und bestimmenden Kräfte proportional mit dem, was zur Ueberwältigung ihrer selbst erforderlich ist, und daraus entspringt das sonderbare Resultat eines Widerstandes, durch Zersetzungen, gegen die ursprünglich bedingende Kraft, und folglich auch den Strom. Diess zeigt sich gut in den Fällen, wo Körper, wie Chlorblei, Jodblei und Wasser durch den von einer einfachen Zink-Platin-Kette in Schweselsäure erzeugten Strom nicht zersetzt werden (903), obschon es geschieht mittelst eines intensiveren, durch stärkere chemische Kräfte bervorgerufenen Stroms. In dergleichen Fällen geht kein merklicher Theil des Stromes durch (967); die Wirkung ist gebemmt; und ich bin jetzt der Meinung, dass bei dem Leitungsgesetz, welches ich in der vierten Reibe dieser Untersuchungen beschrieben habe (413), die Körper, welche im stüssigen Zustand elektrolysirt wurden, darum in fester Gestalt keine Elektrolysirung mehr erlitten, weil die Anziehungen, welche die Theilchen in Verbindung und in ihrer relativen Lage erhielten, zu mächtig waren für den elektrischen Strom. Die Theileben blieben also in ihrer Stellung, und da die Zersetzung verhindert war, war es auch der Durchlass der Elektricität. Wenn man auch eine Batterie von vielen Platten anwendet, wird doch, sie nur genau von der Art ist, dass keine fremdartige oder indirecte Wirkung (1000) hinzutreten kann, das Ganze der die Thätigkeit jener Batterie betreffenden Verwandtschaften aufgehoben und aufgewogen.

911) In Bezug auf den Widerstand in einzelnen Zersetzungsfällen erhellt indes, das, da diese an Stärke verschieden sind, je nach den Verwandtschasten, durch welche die Elemente der Substanz ihre Orte zu behalten streben, sie auch Fälle liesern werden, die eine Reihe von Graden ausmachen, durch welche die ursprünglichen Intensitäten einsacher voltascher oder anderer Elektricitätsströme gemessen werden können, und welche, verbunden mit der durch die verschiedenen Grade der aurhenden Krast bestimmten Intensitätsskale (909), wahrscheinlich eine binreichende Reihe von Unterschieden darbeiten werden, um sast jedem wichtigen Fall, wo eine Bezugnahme auf die Intensität ersorderlich wäre, zu begegnen.

912) Nach den Versuchen, welche ich bisher habe anstellen können, finde ich, dass die folgenden Körper elektrolytisch sind in nachstehender Ordnung, worin jeder durch einen schwächeren Strom zersetzt wird als der

9.

nächstfolgende. Diese Ströme waren immer die eines einfachen Plattenpaars, und können als elementare voltasche Ströme angesehen werden.

Jodkalium (gelöst)
Chlorsilber (geschmolzen)
Zinnchlorür (geschmolzen)
Chlorblei (geschmolzen)
Jodblei (geschmolzen)
Salzsäure (gelöst)

Wasser, gesäuert durch Schwefelsäure.

913) Bei allen Bemühungen, die zur Zersetzung verschiedener Körper erforderliche relative elektrolytische Intensität zu bestimmen, ist es wesentlich, dass man die Natur der Elektrode und der anderen anwesenden Körper, welche secundäre Actionen begünstigen könnten (986) beachte. Wenn bei einer Elektro-Zersetzung eins der abgeschiedenen Elemente eine Verwandtschaft zu der Elektrode oder zu den in der umgebenden Flüssigkeit besindlichen Körpern besitzt, so wird dadurch die der Zersetzung widerstrebende Verwandtschaft zum Theil aufgewogen, und man findet nicht den wahren Ort des Elektrolyts in einer Tafel der obigen Art. So verbindet sich Chlor mit der positiven Platinelektrode leicht, Jod aber beinahe gar nicht, und daher, glaube ich, steht das Chlorid in der vorbergehenden Tafel oben an 1). Wenn ferner bei der Wasserzersetzung nicht bloß Schweselsäure, sondern auch etwas Salpetersäure zugegen ist, so wird das Wasser leichter zetsetzt, denn der Wasserstoff an der Kathode wird zuletzt nicht ausgetrieben, sondern findet in der Salpetersäure Sauerstoff, mit dem er sich zu einem secundaren Resultat verbinden kann. Auf diese Weise sind die der Zersetzung widerstrebenden Verwandtschaften geschwächt, und die Bestandtheile des Wassers können durch einen Strom von geringerer Intensität getrennt werden.

914) Dieses Princip kann man benutzen, um in der

1) That the chlorid stands first u. 2. w.

bereits (909. 911) erwähnten Skale der Initial-Intensitäten kleinere Grade, als daselbst vorausgesetzt wurden, zu interpoliren; denn indem man die Kraft eines Stroms von constanter Intensität verbindet mit dem Gebrauch von Elektroden, die zu den aus dem zersetzten Elektrolyt entwickelten Elementen mehr oder weniger Verwandtschaft baben, lassen sich verschiedene intermediäre Grade erhalten.

915) Kehren wir zu der Erörterung über die Herkunft der Elektricität (878 etc.) zurück, so giebt es ciuen andern Beweis der vollkommensten Art, dass der Metallcontact nichts mit der Erzeugung der Elektricität in der voltaschen Kette zu schaffen habe, und ferner, dass die Elektricität nur eine andere Art der Aeusserung chemischer Kräfte sey. Diesen Beweis giebt die Erzeugung des elektrischen Funkens ehe der Metallcontact vollzogen ist, bloss durch die Wirkung rein und ungemischt chemischer Kräfte. Der Versuch, den ich weiterhin beschreiben werde (956), besteht in der Darstellung eines elektrischen Funkens durch Vollziehung des Contacts zwischen einer Zink- und Kupferplatte, die beide in verdunnte Schweselsäure eingetaucht sind. Um die Vorrichtung so einsach als möglich zu machen, wurden keine amalgamirten Flächen angewandt, sondern der Contact durch einen Kupferdraht vollzogen, der mit der Kupferplatte verbunden war, und dann mit einer blanken Stelle der Zinkplatte in Berührung gesetzt ward. Nun erschien der elektrische Funke, der also nothwendigerweise 'übergesprungen seyn muisto, ehe Zink und Kupfer in Berührung kamen. (The electric spark appeared, and it must of necessity have existed and passed before etc.)

916) Um die Grundsätze deutlicher zu machen, welche ich aufzustellen bemüht gewesen bin, will ich sie, nach meiner jetzigen Ansicht, in ihrer einfachsten Form

aus einander setzen. Die Elektricität der voltaschen Säule (856 Anmerk.) ist, sowohl ihrem Ursprunge als ihrer Fortdauer nach, nicht abhängig von der gegenseitigen Berührung der Metalle (880. 915). Sie rührt gänzlich von chemischer Wirkung her (882), und ist in ihrer Intensität proportional den zu ihrer Erzeugung beitragenden Verwandtschaften (908), so wie ihrer Menge nach proportional der Menge von Substanz, welche während ihrer Entwicklung chemisch thätig ist (869). Diese feste Erzeugung ist wiederum einer der strengsten Beweise, daß die Elektricität chemischen Ursprungs ist.

917) Wie die Erzeugung der voltaschen Elektricität (volta-electro-generation) ein Fall von chemischer Action ist, so ist auch die Zersetzung durch voltasche Elektricität (volta - electro - decomposition) ein blosser Fall von dem Uebergewicht einer Gruppe (set) von kräftigeren chemischen Verwandtschaften über eine andere Gruppe von schwächeren; und wenn man das Beispiel zweier entgegenwirkender Gruppen solcher Kräfte (891) erwägt, und sich ihrer wechselseitigen Beziehung und Abhängigkeit erinnert, scheint es nicht nöthig, in Bezug auf solche Fälle, einen andern Ausdruck als den: chemische Verwandtschaft zu gebrauchen (wiewohl der: Elektricität. sehr passend seyn mag), so wenig es nothig ist irgend ein neues Agens als mitwirkend zur Erzeugung der Resultate vorauszusetzen; denn wir können annehmen, daß die Kräfte an den beiden Orten der Wirkung durch Vermittlung der Metalle (Fig. 4 Taf. 1) in directer Gemeinschaft stehen und gegen einander balancirt werden (891). auf ähnliche Art wie es bei mechanischen Kräften mittelst des Hebels der Fall ist (1031).

918) Alle diese Thatsachen zeigen uns, das die Kraft, die man gewöhnlich chemische Verwandtschaft nennt, durch Metalle und gewisse Kohlenarten in Distanz mitgetheilt werden kann, das der elektrische Strom nur eine andere Form der chemischen Verwandtschaftskräfte

verwandtschaften proportional geht, dass wenn er Mangel an Krast leidet, ihm durch chemische Kräste ausgebolsen werden kann, dass der Mangel der ersteren durch ein Acquivalent der letzteren ersetzt wird; dass, mit anderen Worten, die Kräste, welche man Assnität und Elektricität nennt, eins und dasselbe sind.

919) Prüft und vergleicht man die Umstände bei der Erzeugung der Elektricität in der gewöhnlichen voltaschen Kette, so erhellt, dass die Quelle jenes Agens, darunter immer die Elektricität verstanden, welche circulirt und den Strom in dem voltaschen Apparat vervollständigt, diesem Apparate Kraft und Charakter giebt (917. 996), existirt in der chemischen Action, welche direct stattfindet zwischen dem Metall und dem sich mit diesem verbindenden Körper, und durchaus nicht in der späteren Wirkung der dabei erzeugten Substanz auf die vorhaudene Säure 1). So ist, wenn Zink, Platin und verdûnnte Schwefelsäure gebraucht werden, die Vereinigung des Zinks mit dem Sauerstoff des Wassers das Bedingende des Stroms; und wiewohl die Säure wesentlich ist zur Fortschaffung des dabei gebildeten Oxyds, damit eine andere Portion Zink auf eine andere Portion Wasser wirken könne, so bringt sie doch durch Verbindung mit jenem Oxyde keine merkliche Portion des circulirenden Stroms hervor. Denn die Quantität der Elektricität häpet ab von der Quantität des oxydirten Zinks und hat ein sestes Verbältnis zu derselben; und die Intensität der Elektricität ist proportional der Verwandtschaft des Zinks zu dem Sauerstoff unter den obwaltenden Umständen, and sie erleidet kaum, wenn überhaupt irgend, eine Abanderung durch den Gebrauch von starker oder schwacher Säure (908).

920) Wenn ferner Zink, Platin und Salzsäure gebraucht werden, scheint die Elektricität von der Ver-

<sup>1)</sup> Wollaston, Philosoph. Transact. 1801, p. 427.

wandtschaft des Zinks zum Chlor abzuhängen, und genau im Verhältniss zu der, in der That zu einander aequivalenten Anzahl der sich verbindenden Zink- und Chlortheilchen in Circulation gesetzt zu werden.

921) Allein, wenn man die Oxydation oder eine andere directe Einwirkung auf das Metall selbst als die Ursache und Ouelle des elektrischen Stroms betrachtet, ist es von der äußersten Wichtigkeit zu bemerken, daß der Sauerstoff oder andere Körper sich in einem besonderen Zustand, nämlich in dem Zustand der Verbindung betinden muls, und nicht bloss diess, sondern, ferner beschränkt, in einem solchen Verbindungszustand und solchem Verhältnis, worin er einen Elektrolyten constituirt (823). Eine Zink - und eine Platinplatte, in Sauerstoffgas mit einander verknüpft, vermögen nicht einen elektrischen Strom zu erzeugen oder als eine voltasche Kette zu wirken, selbst wenn man die Temperatur so steigert, dass das Zink sich bei weitem rascher oxydirt als im Fall das Plattenpaar in verdünnte Schwefelsäure getaucht wäre, denn dieser Sauerstoff macht keinen Theil eines Elektrolyten aus, und kann daher die Kräfte vermittelst Zersetzung oder gar wie die Metalle durch sich selbst nicht weiter leiten. Sollte jemand an den gasigen Zustand Anstofs nehmen, so deuke er sich flüssiges Chlor. Diefs erregt, indem es sich mit dem Zink verbindet, keinen Elektricitätsstrom durch die beiden Platten, denn seine Theilchen köunen nicht die an dem Verbindungspunkt thätige Elektricität zu dem Platin durchleiten. Es ist an sich kein Leiter wie die Metalle, auch ist es kein Elektrolyt, also während der Zersetzung nicht der Leitung fähig, und folglich findet an der Stelle eine blofse chemische Action und kein elektrischer Strom statt 1).

<sup>1)</sup> Ich will nicht behaupten, dass in solchen Fällen gar keine Spuren von Elektricität erscheinen. Ich meine nur, dass auf keine Weise Elektricität erregt werde, die von den die voltasche Elektricität erregenden Ursachen herrührte, oder zu ihnen Bezug hätte,

922) Man könnte auf den ersten Blick vermuthen, ein leitender, aber nicht elektrolytischer, Körper vennöge die dritte Substanz zwischen dem Zink und Platin abzugeben, und wahr ist es, dass es dergleichen giebt, welche fähig sind, eine chemische Wirkung auf die Metalle auszuüben. Sie müssen jedoch aus den Metallen selbst genommen werden, denn außer diesen und der Kohle giebt es keine Substanzen dieser Art. Um diesen Gegenstand durch einen Versuch zu entscheiden, machte ich die folgeude Vorrichtung. Von geschmolzenem Zinn brachte ich so viel in eine V-förmig gebogene Röhre, dass deren Arme zur Hälfte gesüllt wurden (Fig. 6 Taf. 1) und steckte darauf zwei dicke Platindrähte bis zu einer gewissen Tiefe in das Zinn, liefs nun das Ganze erkalten, und verband die Enden p und w mit einem empfindlichen Galvanometer. Darauf erhitzte ich bei x die Röhre aufs Neue, während der Arm y kalt gelossen wurde. Sugleich wurde das Galvanometer durch den thermoelektrischen Strom ergriffen. Ich steigerte die Hitze bei z fortwährend, bis endlich Zinn und Platin sich daselbst verbanden, was bekanntlich unter einer starken chemischen Action und lebhaster Erglühung geschieht; allein dennoch wurde die Wirkung auf das Galvanometer nicht im Mindesten dabei erhöht. Während der ganzen Zeit war keine andere Ablenkung zu beobachten als die von dem thermo-elektrischen Strom herrührende. Wiewohl hier also ein Leiter, und zwar ein chemisch auf das Zinn wirkender, angewandt wurde, ließ sich doch, da derselbe kein Elektrolyt war, nicht die geringste Wirkung eines ciektrischen Stroms verspüren (947).

oder ihnen proportional wäre. Die zaweilen austretende Elektricität ist der kleinst mögliche Bruch von der, welche die thätige Substanz erzeugen kann, wenn sie zu einer voltsschen Wirkung vorgerichtet wird; wahrscheinlich ist sie von dieser nicht 1800383; selbst nicht 18003030, und sehr wahrscheinlich stammt sie aus einer gant anderen Quelle her.

923) Diesem nach ist es augenscheinlich, dass die Eigenthümlichkeit eines Elektrolyte ein wesentlicher Theil der voltaschen Kette ist; und wenn man die Natur eines Elektrolyten in Betracht zieht, ergeben sich gute Gründe, warum er, und nur er allein, wirksam seyn kann. Ein Elektrolyt ist immer ein zusammengesetzter Körper; er ist leitend, aber nur während er zersetzt wird. Seine Leitung hängt ab von seiner Zersetzung und von der Fortführung seiner Theilchen in parallelen Richtungen mit dem Strom; und so innig ist diese Verknüpfung, dass wenn der Fortsührung Einhalt geschieht, auch der Strom gehemmt ist, wenn die Bahn der ersteren verändert wird, die Bahn und Richtung des letzteren ebenfalls geändert werden. Die Theilchen eines elektrolytischen körpers sind alle so wechselseitig verknüpft, stehen, durch ihre ganze Erstreckung in Richtung des Stroms, in solcher Beziehung zu einander, dass, wenn das letzte nicht abgegeben wird, das erste auch nicht die Freibeit hat, in die neue Verbindung einzugehen, welche die kräftige Verwandtschaft des wirksamsten Metalls zu erzeugen trachtet; und dann ist der Strom selbst gehemmt; denn die Abhängigkeiten des Stroms und der Zersetzung sind so gegenseitig, dass wer von ihnen ursprünglich bedingt seyn mag, d. h. ob die Bewegung der Theilchen oder die Bewegung des Stroms, die eine unveränderlich in Begleitung der anderen erzeugt wird und in Beziehung zu ibr steht.

924) Betrachten wir nun Wasser als den Elektrolyten und auch als den oxydirenden Körper. Die Anziehung des Sauerstoffs zum Zink ist unter diesen Umständen
größer als die des Sauerstoffs zum Wasserstoff; allein
indem er sich mit dem Zink verbindet, sucht er einen
Elektricitätsstrom in gewisser Richtung in Circulation zu
setzen. Diese Richtung hängt zusammen (wie durch unzählige Versuche gefunden) mit der Uebertragung des
Wasserstoffs vom Zink zum Platin hin, und mit der ent-

gegengesetzten Fortführung von frischem Sauerstoff vom Platin abwärts gegen das Zink, so dass der Strom nur in Einer Linie fortschreiten kann, und während er fortschreitet, mit Erneuerung der Vorgäble auf der Zinktläche, die anfangs zugleich die Combination und Circulation bedingten, bestehen und sie begünstigen kann. Daber die Fortdauer sowohl der Wirkung daselbst als die des Stroms. Es ergiebt sich mithin als ganz eben so wesentlich, dass ein Elektrolyt in der Kette zugegen sey, damit die Wirkung in einer gewissen constanten Richtung vorwärts geführt werden könne, als dass ein oxydirender oder ein anderer direct auf das Metall zu wirken Chiger Körper daselbst befindlich sey; und es zeigt sich auch als nothwendig, dass beide Umstände in einen zusammentliefsen, oder dass der direct auf das Metall chemisch einwirkende Körper eins von den Ionen des angewandten Elektrolyten sey. Mag nun der voltasche Apparat durch die Lösung einer Säure, oder eines Alkalis, oder Sulphurets, oder durch eine geschmolzene Substanz (476) angeregt worden seyn, so ist dieser Kürper bisher doch immer, so viel ich weiß, ein Anion (943) gewesen; und ich schließe aus einer Betrachtung über die Principien der elektrischen Action, dass es nothwendig ein Körper dieser Klasse seyn muss.

925) Betrachtet man die Wirkung der in der voltaschen Kette angewandten Schwefelsäure, so findet man, dass sie unzulänglich ist, durch ihre Verbindung mit dem gebildeten Oxyd, irgend eine merkliche Portion der Elektricität des Stroms hervorzubringen, aus dem einsachen Grunde, weil ihr eine der wesentlichsten Bedingungen abgebt. Sie bildet keinen Theil eines Elektrolyten, noch steht sie in Beziehung zu irgend einem in der Lösung anwesenden Körper, welcher eine gegenseitige Ueberführung der Theilchen und die damit verknüpste Ueberführung der Elektricität erlaubte. Freilich, da die Fläche, an welcher die Säure das durch Wirkung des Was-

sers gebildete Oxyd auflöst, mit dem metallischen Zink in Berührung steht, so scheint keine Schwierigkeit in der Betrachtung, das das Oxyd daselbst einen, seiner chemischen Wirkung auf die Säure proportionalen elektrischen Zustand dem ohne Zersetzung leitenden Metall mittheilen könne. Allein an der Seite der Säure ist keine Substanz zur Vervollständigung des Stroms da; das Wasser als Wasser kann ihn nicht leiten, oder wenigstens einen so kleinen Antheil, das die Wirkung rein zufällig und fast unwahrnehmbar ist (970); und als ein Elektrolyt kann es ihn nicht leiten, weil ein Elektrolyt vermöge der gegenseitigen Beziehung und Wirkung seiner Theilchen leitet, und weil weder eins der Elemente des Wassers noch das Wasser selbst, so weit wir beobachten können, gegen Schwefelsäure ein Ion ist (848) 1).

926) Diese Ansicht von dem secundären Charakter der Schwefelsäure als eines Agens bei der Erzeugung des voltaschen Stroms wird ferner unterstützt durch die Thatsache, dass der erzeugte und durchgelassene Strom direct und genau proportional ist der Menge des zersetzten Wassers und der Menge des oxydirten Zinks (868. 991), und er ist derselbe wie der, welcher zur Zersetzung einer gleichen Menge Wasser erfordert wird. Da also die Wasserzersetzung zeigt, dass sie die Elektricität hergegeben hat, so bleibt keine andere Elektricität zu erklären, oder irgend eine andere Wirkung als die zwischen dem Zink und dem Wasser stattfindende herzuleiten übrig.

927) Der allgemeine Fall (denn er schliefst den früheren (924) ein) bei Säuren und Basen läßst sich theoretisch folgendermaßen angeben. Es sey a (Fig. 7 Taf. 1) eine trockne Sauerstofsäure und b eine trockne

<sup>1)</sup> Man sieht, diess stimmt mit Humphry Davy, welcher experimentell'zu der Ansicht gelangte, dass Säuren und Atkalien bei ihrer Verbindung keinen elektrischen Strom bervorrusen. Philosoph. Transact. f. 1826, p. 398.

Base, die sich in c berühren, und an ihren Enden durch de Platinplatten p, p und den Platindraht w in elektrischer Gemeinschaft steht. Wenn nun auch Säure und Base flüssig wären und bei c eine Verbindung stattfände, mit einer so mächtigen Verwandtschaft, dass sie einen elektrischen Strom hervorzurufen vermöchte, so würde der Strom doch nicht in einem bedeutenden Grade circuliren, weil ersahrungsmässig weder a noch b ohne Zersetzung leiten können, denn sie sind unter allen Umständen, ausgenommen gegen sehr schwache Ströme (970. 986) entweder Elektrolyte oder sonst Isolatoren. Nun sind die Verwandtschaften bei e nicht von der Art. dass sie die Elemente von a oder b zu trennen suchten. sondern sie haben nur das Bestreben, beide Kürper zu einem Ganzen zu vereinigen. Der Wirkungsort ist daher isolirt, die Wirkung selbst local (921, 947) und es kano kein Strom zu Staude kommen.

928) Wenn Sürre und Base in Wasser gelöst sind, dann ist es möglich, dass ein kleiner Antheil der von chemischer Wirkung herrührender Eiektricität von dem Wasser ohne Zersetzung sortgeleitet werde (966. 984); allein dieser Antheil wird so klein seyn, dass er zu dem, welcher von dem Acquivalenten der chemischen Krast herrührt, in gar keinem Verhältniss steht; und da er nicht die wesentlichen Principien der voltaschen Säule involvirt, gehört er nicht zu den hier untersuchten Erscheinungen 1).

929) Wenn statt der Sauerstossäure eine Wasserstossäure, z. B. Salzsäure, genommen wird (927), so

b) Es versteht sich, glaube ich, von selbst, das ich hier nicht behaupte, jede Aleine, zufällige und bloss mögliche Wirkung, die während der chemischen Action aus unbedeutenden Störungen des elektrischen Fluidums entspringen kann, in Rechnung zu ziehen, soudern bloss suche die Actionen, von denen die Araft der voltsschen Batterie wesentlich abhöngt, zu unterschelden und au identificiren.

sind die Umstände ganz verändert; dann kann ein Strom, entsprungen aus der chemischen Wirkung der Säure auf die Base, möglicherweise stattfinden. Allein nun wirken beide Körper als Elektrolyte, denn jeder liefert nur einen Bestandtheil zur gegenseitigen Verbindung, z. B. einer Chlor, der andere Metall; und der Wasserstoff der Säure und der Sauerstoff der Base stehen bereit, mit dem Chlor der Säure und dem Metall der Base in Uebereinstimmung mit dem Strom, und gemäß den allgemeinen bereits ausführlich entwickelten Grundsätzen, zu wandern.

930) Die Ansicht, dass die Oxydation oder eine andere directe chemische Einwirkung auf das Metall die alleinige Ursache des elektrischen Stroms in der gewöhnlichen voltaschen Säule sey, wird unterstützt durch die Vorgänge, welche stattfinden, wenn Lösungen von Alkalien oder Schwefelalkalien (931. 943) statt der verdünnten Schwefelsäure als elektrolytische Leiter angewandt werden. Die bereits (884) erwähnten Versuche ohne Metallcontact und mit alkalischen Lösungen als erregende Flüssigkeiten wurden gerade zur Erläuterung dieses Punkts angestellt.

931) Es wurden nun die Versuche über die Zersetzung der Körper durch ein einfaches Plattenpaar wiederholt (899), jedoch unter Anwendung einer Aetzkalilauge, statt der Schwefelsäure, in dem Gefäse v (Fig. 8 Taf. I), und mit Benutzung der Vortheile, die der Metallcontact darbietet (895). Alle Erscheinungen waren den früheren gleich; das Galvanometer wurde abgelenkt; Lösungen von Jodkalium, salpetersaurem Silber, Salzsäure und Glaubersalz wurden bei x zersetzt; und die Orte, wo die abgeschiedenen Bestandtheile erschienen, so wie die Ablenkungen des Galvanometers zeigten einen Strom an von gleicher Richtung, wie wenn Säure im Gefäse v war, d. h. derselbe ging vom Zink durch die Lösung zum Platin, und zurück durch das Galvanometer und zersetztwerdende Agens zu dem Zink.

932) Die Aebulichkeit in der Wirkung der verdünn-Schwefelsäure und der Kalilauge geht indess noch let weiter, selbst bis zur Identität sowohl in der Menge in der Richtung der erzeugten Elektricität. Eine malgamirte Zinkplatte erleidet für sich in einer Kalilangeeine merkliche Einwirkung; berührt man sie aber in der losung mit einer Platinplatte, so wird au der Obersläthe dieser letzteren Wasserstoff entwickelt, und das Zink usydirt genau wie wenn es in verdünnte Schwefelsäure ingetoucht wäre (863). Demgemäß wiederholte ich den lovor beschriebenen Versuch mit gewogenen Zinkplatten (864 etc.), gebrauchte aber dabei Kalilauge statt ver-Runnter Schwofelsäure. Wiewohl eine viel längere Zeit. ks bei Anwendung von Säure erfordert wurde, nämlich trei Stunden für die Oxydation von 7.55 Gran Zink, so and ich doch, dass der an der Platinplatte entwickelte Wasserstoff zu dem an der Zinkoberstäche gebildeen Oxyde aequivalent war. Mithin findet die ganze chlussfolge, welche auf das frühere Beispiel anwendbar var, auch hier seine Anwendung: der Strom geht in berselben Richtung, und ihre zersetzende Wirkung bat deichen Grad von Stärke, wie wenn Säure statt des Allalis angewandt worden ware (688).

933) Es scheint mir daher der Beweis vollständig, lass die Verbindung der Säure mit dem Oxyd in dem rorhergehenden Versuch nichts mit der Erzeugung des elektrischen Stroms zu schassen habe; denn derselbe Strom wird erzeugt, wenn statt der Wirkung der Säure die umgekehrte des Alkalis zugegen ist. Ich glaube nicht, dass san für einen Moment annehmen könne, das Alkali wirke hemisch als eine Säure auf das gebildete Oxyd. Im Gegentheil führen unsere allgemeinen chemischen Kenntusse zu dem Schluss, dass die gewöhnlichen Metalloxyde wirde diese Art von Wirkung im gegenwärtigen Fall einem umgekehrten Strom zu erregen trachten, wenn das

Oxyd des erregenden Metalls bei seiner Verbindung mit dem dazu vorhandenen Körper überhaupt einen Strom hervorbrächte. Allein statt irgend einer Verschiedenheit dieser Art war die Richtung der Elektricität constant, und die Menge derselben auch proportional dem zersetzten Wasser oder dem oxydirten Zink. Man hat Gründe zu glauben, dass Säuren und Alkalien, wenn sie mit Metallen in Contact stehen, auf die sie nicht direct einwirken können, doch einen Einfluss auf deren Anziehungen zum Sauerstoff (941) ausüben. Allein alle Wirkungen in den obigen Versuchen beweisen, glaube ich, dass es die nothwendig von der Elektrolysirung des Wassers (921, 923) abhängige und mit ihr verknüpste Oxydation des Metalles ist, welche den Strom erzeugt; dass die Säure oder das Alkali bloß als Lösemittel wirkt, durch Fortschaffung des oxydirten Zinks anderen Portionen gestattet neues Wasser zu zersetzen und so die Entwicklung oder Bestimmung des Stromes unterhält.

934) Ich änderte nun die Versuche dahin ab, dass ich eine Ammonjaklösung statt der Kalilösung anwandte, und da sie im Zustande der Reinheit ein schlechter Leiter ist, wie das Wasser (554), wurde sie durch Zusatz von schwefelsaurem Ammoniak leitender gemacht. Allein in allen Fällen waren die Wirkungen dieselben wie vorhin; Zersetzungen gleicher Art sanden statt, und der elektrische Strom, welcher dieselben hervorries, hatte dieselbe Richtung wie in den eben beschriebenen Versuchen.

935) Um die gleiche und ähnliche Wirkung von Säure und Alkali auf eine noch streugere Probe zu stellen, wurden Vorrichtungen wie in Fig. 8 Taf. I gemacht. Das Glasgefäßs A enthielt verdünnte Schwefelsäure, das andere B eine verdünnte Kolitauge, PP war eine in beide Flüssigkeiten eingetauchte Platinplatte, und ZZ waren amalgamirte Zinkplatten, die mit einem empfindlichen Galvanometer in Verbindung standen. Wenn diese gleichzeitig in die beiden Gefäße getaucht wurden, zeigte

ch gewöhnlich zuerst eine schwache Wirkung, und zwar zu Gunsten des Alkalis, d. h. der elektrische Strom suchte durch die Gefässe in Richtung des Pfeils zu gehen, also in umgekehrter Richtung, wie sie von der Säure in Aallein hervorgebracht worden seyn würde. Allein die Wirkung hörte augenblicklich auf und die Wirkung der Platten in den Gefässen war so gleich, dass, da sie wegen der umgekehrten Stellung der Platten entgegengesetzt war, kein permanenter Strom daraus eutsprang.

936) Manchinal nahm ich statt der Platte PP eine Zinkplatte, und statt den Platten ZZ Platinplatten; allein dies verursachte keinen Unterschied; auch eine Kupserplatte als mittlere Platte angewandt, brachte keine Aenderung hervor.

937) Da die Entgegenstellung der elektromotorischen Plattenpoare andere Resultate erzeugte, als die von dem blossen Unterschied ihrer unabhängigen Wirkungen herrührenden (1011, 1045), so ersann ich eine andere Form des Apparats, wobei die Wirkung der Säure und des Alkalis noch directer verglichen werden konnte. Ein evlindrisches Glasgefäß, inwendig etwa zwei Zoll tief und einen Zoll im Durchwesser, von wenigstens einen Viertelzoll dicken Wänden, wurde in der Mitte herunter in zwei Hälften zerschnitten (Fig. 9 Taf. I). Ein breiter Messingring, von größerem Durchmesser als das Gefäß, wurde mit einer Schraube versehen und um die beiden Halften gelegt, so dass wenn man die Schraube fest anzog, diese Hälften zu einem wasserdichten Gefäls gegen enamler gedrückt wurden. Fliesspapier von verschiedenen Graden der Permeabilität wurde nun in Stücke von solcher Größe zerschnitten, daß es leicht zwischen die gelösten Hälften des Gefässes eingeschoben werden kounte, und wenn diese darauf wieder dicht zusammen geschraubt wurden, eine poröse Scheidewand in der Mitte des Gelässes bildete, die zweien Flüssigkeiten zu beiden Seiten derselben keine andere als eine sehr langsame Vermischung gestattete, aber ihnen doch erlaubte ungehindert als Ein Elektrolyt zu wirken. Die beiden so gebildeten Räume will ich die Zellen A und B nennen (Fig. 10 Taf. I). Diess Instrument habe ich bei Untersuchung der Beziehungen von Flüssigkeiten und Metallen unter sich und unter einander von sehr allgemeiner Anwendbarkeit gefunden. Verbindet man es noch mit einem Galvanometer, so ist es leicht damit die Beziehung eines Metalls zu zwei Flüssigkeiten, oder zweier Metalle zu einer Flüssigkeit, oder zweier Flüssigkeiten zu zwei Metallen auszumitteln.

938) Verdünnte Schweselsäure vom specifischen Gewicht 1,25 wurde in die Zelle A gegossen und eine starke Lösung von Aetzkali in die Zelle B. Sie mischten sich langsam durch das Papier, und zuletzt bildete sich auf dem Papier, zur Seite des Alkalis, eine dicke Kruste von schweselsaurem Kali. In jede Zelle wurde eine saubere Platinplatte eingesteckt und mit einem empfindlichen Galvanometer verbunden; allein es konnte kein elektrischer Strom beobachtet werden. Also war der Contact der Säure mit der einen Platinplatte und der des Alkalis mit der andern unsähig einen Strom zu erzeugen, und eben so wenig war die Verbindung der Säure mit dem Alkali wirksamer (925).

939) Wurde eine der Platinplatten fortgenommen und durch eine Zinkplatte ersetzt, so entstand, diese mochte amalgamirt seyn oder nicht, ein starker elektrischer Strom. Allein es war gleich, ob das Zink in die Säure, und das Platin in das Alkali getaucht, oder die umgekehrte Anordnung getroffen war: immer ging der elektrische Strom vom Zink durch den Elektrolyten zum Platin, und von da durch das Galvanometer zurück zu dem Zink. Am stärksten schien der Strom zu seyn, wenn das Zink in dem Alkali und das Platin in der Säure befündlich war.

940) Bei diesen Versuchen schien also die Säure

in Uebergewicht über das Alkali zu haben, vielmehr ihwächer als dieses zu seyn. Folglich hat man auch einen Grund zu der Annahme, die Verbindung des gestleten Oxyds mit der umgebenden Säure habe einen recten Einflus auf die Hervorbringung der erregten lektricität; vielmehr scheint diese ganz von der Oxydann des Metalles berzurühren (919).

941) In der That hat das Alkali ein Uebergewicht ber die Säure in der Fähigkeit, das Metall in den sopannten positiven Zustand zu versetzen. Denn wenn latten von gleichem Metall, z. B. Zink, Zinn, Blei oder upfer zugleich in die Säure und das Alkali eingetaucht erden, geht der elektrische Strom von dem Alkali durch Relie zur Säure und zurück durch das Galvanometer an Alkali, wie schon Humphry Davy früher angeben 1). Dieser Strom ist so mächtig, dass wenn man algamirtes Zink oder Zinn oder Blei anwendet, das letall in der Säure, sogleich wie es mit dem Metall in Alkali verbunden wird, Wasserstoffgas entwickelt, tht vermöge einer directen Einwirkung der Säure auf h, denn wenn der Contact unterbrochen wird, hört Wirkung auf, sondern weil es in Bezug auf das Me-Il in dem Alkali stark negativ wird.

942) Die Ueberlegenheit des Alkalis geht ferner raus hervor, dass, wenn man Zink und Zinn, oder nu oder Blei anwendet, das in dem Alkali befindliche tetall, was für eins es auch sey, positiv wird, und das der Säure negativ. Was für ein Metall sich auch im lkali befinde, so wird es doch oxydirt; das in der tare dagegen behält seinen Metallglanz, so weit diess elektrischen Strom abhängt.

943) Dasselbe ergiebt sich auch, wenn man Lösunn von Sulphureten auwendet (930), um zu zeigen, daß

<sup>1)</sup> Elements of chemical Philosophy, p. 149, oder Phil. Transact. 1628, p. 403.

es die chemische Wirkung des Metalls und eines der Ionen des angewandten Elektrolyten sey, welche alle Elektricität der voltaschen Kette erzeugt. So geht der Strom, wenn Eisen und Kupfer in verdünnte Säuren getaucht werden, von dem Eisen durch die Flüssigkeit zum Kupfer, wie Humphry Davy gezeigt hat 1); in Kalilauge hat er dieselbe Richtung, aber in einer Lösung von Schwefelkalium geht er umgekehrt. In den beiden ersten Fällen ist es der mit dem Eisen sich verbindende Sauerstoff, in dem letzteren der mit dem Kupfer sich verbindende Schwefel, durch den der elektrische Strem erzeugt wird. Allein diese beiden Ionen existiren als solche in dem gleichzeitig zersetzt werdenden Elektrolyt; und was mehr ist, sie beide sind Anionen, denn sie entlassen die Elektrolyten an ihren Anoden, und wirken gerade wie Chlor, Jod oder irgend ein anderes Anion gewirkt haben würde, welches statt der zuvor die voltasche Kette in Thätigkeit setzenden genommen worden wäre.

944) Der folgende Versuch vervollständigt die Reihe der Beweise über den Ursprung der Elektricität in der voltaschen Säule. Ein flüssiges Amalgam von Kalium, von diesem Metall nicht mehr als ein Hundertel enthaltend, wurde in Wasser gebracht und durch ein Galvanometer mit einer in demselben Wasser befindlichen Platinplatte verbunden. Sogleich ging ein elektrischer Strom von dem Amalgam durch den Elektrolyt zum Platin. Dieser Strom konnte nur durch die Oxydation des Metalls bervorgerusen scyn, denn es war weder eine Säure noch ein Alkali vorhauden, um sich mit ihm zu verbinden oder

auf ihn einzuwirken.

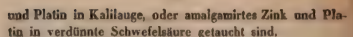
945) Ferner brachte ich eine Platin- und eine blanke Bleiplatte in reines Wasser. Sogleich ging ein starker Strom von dem Blei durch die Flüssigkeit zum Platin. Er war sogar so stark, dass er eine Jodkalium-Lösung zersetzte; die, bei Anwendung des schon (880) Fig. 1

beschriebenen Apparat in die Kette gebracht worden war. Hier gab es keine Wirkung von Säure oder Alkali auf das aus dem Blei gebildete Oxyd, welche die Elektricität geliefert haben könnte; diese rührte also bloss von der Oxydation des Metalles her.

946) Es giebt, meiner Meinung nach, in der Elektricitätslehre keinen wichtigeren Punkt, als den Zustand des Metalls und des elektrolytischen Leiters in der einfachen voltaschen Kette vor und in dem Augenblick der ersten Vollziehung des Metallcontacts. Verständen wir ihn recht, würde uns sicher der Schlüssel zu den Gesetzen, nach denen die große Maunigfaltigkeit der directen und zusälligen voltaschen Erregungen vor sich geht, unmittelbar gegeben und viele neue Felder für die Untersuchung geöffnet seyn.

947) Es scheint, dass wir in vielen Fällen von chemischer Verwandtschaft (z. B. dem vom Zink mit dem Sauerstoff des Wassers etc.) bis zu einem gewissen Grade entscheiden können, welche von den beiden Wirkungsweisen der Anziehungskraft ausgeübt werde (996). Bei der einen Weise können wir die Krast nach aussen sortleiten und sie anderswo das Aequivalent ihrer Wirkung ansüben lassen (867. 917): bei der andern wird sie nicht sortgesübrt, sondern an dem Orte (ihrer Entstehung) gänzlich ausgeübt. Das erste ist der Fall bei der volta-elektrischen Erregung, das andere bei der gewöhnlichen chemischen Verwandtschaft; allein beide sind chemische Actionen, und stammen von Einer Krast oder Einem Principe ab.

948) Die allgemeinen Umstände der ersten Wirkungsweise finden sich bei allen voltaschen Strömen; allein in ihrer Vollkommenheit und frei von denen der tweiten Weise nur in einigen Fällen, z. B. wenn Zink

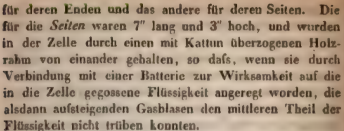


949) Angenommen, es sey durch die vorhergebenden Versuche und Betrachtungen hinreichend erwiesen, dass, bei Anwendung von Zink, Platin und verdünnter Schwefelsäure, die elektromotorische Wirkung von der Verwandtschaft zwischen dem metallischen Zink und dem Sauerstoff des Wassers abhänge (921, 924), so ist ersichtlich, dass das Metall für sich unter den obigen Umständen nicht Kraft genug hat, den Sauerstoff aufzunehmen und den Wasserstoff aus seiner Verbindung zu treiben; denn in der That, solch eine Wirkung findet nicht statt. Allein es erhellt auch, dass es durch seine Anziehung zu dem Sauerstoff der mit ihm in Berührung stehenden Theilchen so weit zu wirken vermag, um die ähnlichen Kräfte, welche zwischen diesen und den andern Sauerstofftheilchen und den Wasserstofftbeilchen des Wassers bereits wirksam sind, in einen eigenthümlichen Zustand von Spannung oder Polarität zu versetzen, und wahrscheinlich auch, um die Kräfte seiner eigenen Theilchen, welche mit dem Wasser in Berührung sind, in einen ähnlichen Zustand überzusühren. So lange dieser Zustand verbleibt, tritt keine fernere Wirkung ein; allein wenn er durch Schliessung der Kette erhöht wird, in welcher die in Bezug auf das Zink und den Elektrolyt nach entgegengesetzten Richtungen wirkenden Kräfte einander genau zu neutralisiren vermögen, dann findet zwischen den Sauerstoff- und Wasserstofstheilchen des Wassers zwischen dem Orte der Steigerung und dem Orte der Wirksamkeit des Zinks eine Reihe von Zersetzungen und Wiederzusammensetzungen statt, denn diese dazwischen befindlichen Theile stehen offenbar in inniger Abhängigkeit und Beziehung zu einander. Das Zink bildet eine directe Verbindung mit denjenigen Sauerstolftheilchen, welche unmittelbar vor ihm in getheilter Relation zu ihm und dem Wasserstoff stehen: das Oxyd wird durch die Säure fortgenommen, und

dadurch eine frische Berührungssläche zwischen dem Zink und Wasser hergestellt, um die Wirkung zu erneuen und zu wiederholen.

950) Practisch wird der Spannungszustand am besten erhöht, wenn man das Metall, welches eine schwächere Anziehung zum Sauerstoff hat als das Zink, in verdunnte Schwefelsäure taucht und es auch mit Zink in Berührung setzt. Die Krast der chemischen Verwandtschaft. welche in den Wassertheilchen durch die vorherrschende Anziehung des Zinks zum Sauerstoff insluencirt oder polarisirt worden ist, wird dann in sehr außerordentlicher Weise durch die beiden Metalle fortgeführt, so dass sie Langs der Kette wieder eintritt in den elektrolytischen Leiter, welcher sie nicht ohne Zersetzung, wie es die Metalle thun, fortleiten oder überführen kann; oder wahrscheinlicher wird sie dann durch die Kraft, die gleichzeitig die Verbindung des Zinks mit dem Sauerstoff des Wassers vervollständigt, genau balancirt und neutralisirt. In der That sind die Kräfte der beiden Theilchen, die gegen einander wirken, und folglich entgegengesetzte Richtung haben, die Quelle zweier entgegengesetzten Kräfte oder Kraftrichtungen in dem Strom. Sie sind nothwendig zu einander aequivalent. Da sie in entgegengesetzter Richtung fortgeführt werden, so erzeugen sie den sogepanuten Strom; und es scheint mir unmöglich, der Idee zu widerstehen, diesem Strome müsse in der Flüssigkeit und zwischen der Flüssigkeit und dem Zink ein Zustand der Spannung vorausgegangen seyn; die erste Folge der Affinitat des Zinks zum Sauerstoff des Wassers.

951) Ich habe mich sorgfältig bemüht, einen Spannungszustand in dem elektrolytischen Leiter aufzusinden; und in der Meinung, dass er entweder vor oder nach der Entladung etwas einer Structur Aehnliches erzeugen möge, gesucht, dasselbe durch polarisirtes Licht sichtbar zu machen. Für eine Glasplatte, 7" lang, 1½" breit und 6" tief, richtete ich zwei Paare Platinelektrode vor, ein Paar



952) Ich goss eine concentrirte Auslösung von schwefelsaurem Natron in die Zelle und verband die Elektroden mit einer Batterie von 150 Paaren vierzölliger Platten. Der Strom ging so ungehindert durch die Zelle, dass die Entladung eben so gut war wie bei Anwendung eines Drabts. Es wurde nun quer gegen die Bahn des elektrischen Stroms ein polarisirter Lichtstrahl durch die Flüssigkeit geleitet und mittelst einer Zerlegungsplatte untersucht. Allein, wiewohl er von der, der Einwirkung der Elektricität unterworsenen Lösung eine sieben Zoll dicke Schicht durchdrungen batte, und wiewohl der Metallcontact während der Beobachtung bald vollzogen, bald ausgehoben und bald im umgekehrten Sinne hergestellt wurde, war doch nicht die mindeste Spur einer Einwirkung aus den Strahl wahrzunehmen.

953) Nun wurden die großen Elektrode fortgenommen, und die kleineren, für die Enden der Zelle eingerichteten, eingesetzt. In jede derselben war ein Schlitz eingeschnitten, damit man hindurchseben konnte. Die Bahn des polarisirten Strahls war nun dem Strom parallel oder in Richtung von dessen Axe (517); allein dennoch konnte weder bei Schließung noch bei Oessnung der Kette irgend eine Wirkung wahrgenommen werden.

954) Bei Anwendung einer starken Lösung von salpetersaurem Blei statt des schwefelsauren Natrons waren die Resultate eben so negativ.

955) Da ich es für möglich bielt, dass die durch die successiven Zersetzungen und Wiederzusammensetzungen

des Elektrolyten geschehene Entladung der elektrischen Kräfte jede etwaige Wirkung des anfänglichen Spannungszustandes neutralisirt und deshalb zerstört baben müchten, so nahm ich eine Substanz, die im flüssigen Zustand ein vortrefflicher Elektrolyt, im festen aber ein Isolatur ist, nämlich borsaures Blei, in Form einer glasigen Platte, und verband die Seiten und die Ränder dieser Masse mit den Metallplatten und letztere bald mit den Polen einer voltaschen Batterie, bald, um eine Elektricität von boberer Intensität anzuwenden, mit einer Elektrisirmaschine, und leitete nun einen polarisirten Strom bald in dieser, bald in jener Richtung durch die Masse; allein auch jetzt konnte ich nicht die geringste Anzeige von einer Wirkung auf das Licht beobachten. Hieraus schließe ich, dass die Elektrolyte, ungeachtet des neuen und ungewöhnlichen Zustands, welchen sie entweder während der Zersetzung (wo offenbar eine ungeheure Menge Elektricität durch sie geht) annehmen müssen, oder in dem Spannungszustand, welchen sie vorausgesetztermaßen vor der Zersetzung oder in starrer Gestalt besitzen, nicht die Fähigkeit haben auf einen polarisirten Lichtstrahl einzuwirken, da auf keine Weise eine Art von Structur oder Tension in ihnen sichtbar gemacht werden kann.

956) Es giebt jedoch einen schönen experimentellen Beweis, dass die Metalle und die Elektrolyte vor der Erzeugung des elektrischen Stroms und ehe die heterogenen Metalle in Berührung gesetzt werden (915) einen Spannungszustand annehmen. Ich nahm einen voltaschen Apparat, bestehend aus einem Cylinder von amalgamirtem Zink und einem doppelten Cylinder von Kupfer. Diese stellte ich in eine Flasche mit verdünnter Schwefelsäure '), wo sie nach Belieben durch einen Kupferdraht, der zur Eintauchung in zwei an den Platten bese-

<sup>1)</sup> Gebraucht man Salpeter-Schweselsaure, so ist der Funke kräftiger; allein es können dann locale chemische Actionen eintreten, die, ohne den Metalleonteet au erfordern, fortdauern.

stigten Näpschen mit Quecksilber vorgerichtet war, in Berührung gesetzt werden konnten.

957) Bei dieser Vorrichtung fand keine chemische Wirkung statt, so lange nicht die Platten in Verbindung gesetzt waren. Allein bei Vollziehung des Contacts kam ein Funke zum Vorschein 1), und die Lösung wurde sogleich zersetzt. Bei Aushebung des Contacts wurde wieder der gewöhnliche Funke erhalten und die Zersetzung hörte auf. Klar ist, dass hier der Funke vor der Vollziehung des Metallcontacts entstanden seyn muss, denn er ging durch eine Luftschicht, und eben so muss er vor der elektrolytischen Wirkung übergesprungen seyn, denn diese konnte nicht eintreten, ehe nicht der Strom überging, und der Strom konnte nicht übergehen, ehe nicht der Funke erschien. Hiedurch, glaube ich, ist es genugsam bewiesen, dass, so wie das Zink und das Wasser durch ihre gegenseitige Einwirkung die Elektricität des Apparats erzeugen, sie auch durch ihre erste gegenseitige Berührung in einen kräftigen Spannungszustand versetzt werden (951), welcher, obschon nicht fähig eine wirkliche Zersetzung des Wassers zu verursachen, doch im Stande ist, einen elektrischen Funken zwischen dem Zink und einem geeigneten Entlader überspringen zu machen, sobald der Abstand dazu klein genug ist. Der Verauch beweist die directe Erzeugung eines elektrischen Funkens durch rein chemische Kräfte.

958) Mit der Hervorbringung dieses Funkens durch ein einzelnes Plattenpaar sind jedoch einige Umstände verknüpft, die man kennen muß, wenn der Versuch gelingen soll. Wenn die amalgamirten Berührungsflächen ganz

<sup>1)</sup> Es ist allgemein angenommen worden, dass bei Schliesung einer einsachen Kette kein Funken entstehe; allein die bereits in diesem Aussatz ausgestellten Beobachtungen sührten mich daraus, einen solchen zu erwarten. Der Verbindungsdraht muss indess kurz seyn; denn bei Anwendung eines langen Drahts treten Umstände ein, die einen großen Einslus auf den Funken ausüben.

blank und trocken sind, ist der Funke bei Vollziehung des Contacts eben so glänzend, wo nicht glänzender als bei Aushebung desselben. Befindet sich dagegen auf der Quecksilberoberfläche ein Häutchen von Oxyd oder Schmutz, so ist der erste Funke oft schwach oder er bleibt ganz aus, während man bei Aushebung des Contacts einen hellen Funken bekommt. Gielst man etwas Wasser auf das Quecksilber, so verliert der Funke bedeutend an Glanz, allein ganz regelmässig, sowohl bei Vollziehung als bei Ausbebung des Contacts. Macht man die Berührung zwischen blankem Platin, so ist der Funke auch sehr klein, allein gleichmäßig auf beiden Wegen. indess ist der wahre elektrische Funke sehr klein, und, wenn man Quecksilberslächen anwendet, wird der größte Theil des Lichts von der Verbrennung dieses Metalls erzeugt. Die mit der Verbrennung des Quecksilbers verkuupsten Umstände sind aus günstigsten bei Aushebung des Contacts; denn der Act der Trennung legt blanke Metallflächen blos, während bei Vollziehung des Contacts oft eine dünne Schicht von Oxyd oder Schmutz dazwischen kommt. Daraus ist die allgemeine Meinung entsprungen, dass der Funke nur bei Ausbebung des Contacts erscheine.

959) In Bezug auf die andere Klasse von Fällen, nämlich die, wo eine chemische Verwandtschaft ausgeübt wird (947), aber keine Fortführung der Kraft in die Ferne stattfindet und kein elektrischer Funke erzeugt wird, ist einleuchtend, dass bei solchen Verbindungen Kräfte der intensivsten Art wirksam, und auf irgend eine Weise in ihrer Wirksamkeit balancirt seyn müssen, da diese Kräfte so unmittelbar und ausschließlich gegen einander gerichtet sind, dass keine Anzeigen von dem mächtigen Elektricitätsstrom, den sie erzeugen können; zum Vorschein kommen, wiewohl derselbe Endzustand der

Dinge erhalten wird, wie wenn ein Strom übergegangen wäre. Es war, ich glaube, Berzelius, welcher zuerst die Wärme- und Lichtentwicklung bei Verbrennungen als Folgen dieser Acusserungsweise der elektrischen Kräfte der sich verbindenden Theilchen ansah. wir bedürfen einer genaueren und ausgedehnteren Kenntniss von der Natur der Elektricität, und von der Art, wie sie den Atomen der Materie beigesellt ist, ehe wir die Wirkung dieser, die Atome so vereinigeude Kraft einsehen, und die Natur des großen Unterschiedes, welchen sie in den beiden so eben unterschiedenen Wirkungsweisen darbietet, begreifen können. Wir können uns Gedanken darüber machen, aber diese sind zur Zeit unter die große Masse zweiselhaster Kenntnisse (876) zu rechnen, welche wir eher zu verringern als zu vermehren suchen müssen; denn die vielen Widersprüche in diesen Kenntnissen selbst zeigen, dass sich nur ein kleiner Theil von ihnen zuletzt als wahr erweisen kann.

960) Von den beiden Wirkungsweisen der chemischen Verwandtschaft ist es wichtig zu bemerken, dass die, welche den elektrischen Strom erzeugt, eben so, bestimmt in ihren Wirkungen ist als die, welche die gewöhnlichen chemischen Verbindungen hervorbringt, so dass wenn man die Erzeugung oder Entwicklung der Elektricität bei Verbindungen oder Zersetzungen untersucht, es nothig ist, nicht bloß gewisse, von einem Elektricitätsstrom abhängige Effecte zu beachten, sondern auch deren Menge; und wiewohl in einzelnen Fällen von chemischer Action die dabei thätigen Kräfte zum Theil auf die eine, zum Theil auf die andere Weise ausgeübt werden, so sind es doch nur die zur Erzeugung des Stromes wirksamen, welche eine Beziehung zur voltaschen Action haben. So sind, wenn sich Sauerstoff und Wasserstoff zu Wasser verbinden, elektrische Kräfte von der ungeheuersten Größe thätig (861. 873-); allein auf welche erdenkliche Weise auch bis jetzt die Flamme, welche sie bei ihrer energischen Verbindung erzeugen, untersucht worden ist, so hat man doch nur höchst geringe Spuren (von jenen Kräften) aufgefunden. Diese (Spuren) können daher nicht als Beweise von der Natur der Wirkung angesehen werden, sondern sind nur zufällig, und in Bezug auf die thätigen Kräfte unvergleichlich klein; sie geben keinen Aufschluss über die Art, wie die Theilchen auf einander wirken, oder wie ihre Kräfte zuletzt angeordnet werden.

961) Dass solche chemische Actionen keinen elektrischen Strom erzeugen, stimmt völlig mit dem, was wir vom voltaschen Apparate wissen, bei welchem es wesentlich ist, dass eins der sich verbindenden Elemente einen Theil von einem elektrolytischen Leiter ausmache oder in directer Beziehung zu ihm stehe (921. 923). Dass solche Fälle keine freie Spannungs-Elektricität erzeugen, und dass sie dagegen, wenn sie in voltasche Actionen verwandelt werden, einen Strom liefern, in welchem die entgegengesetzten Kräfte so gleich sind um einander zu neutralisiren, beweist die Gleichheit der Kräfte in den gegen einander wirkenden Körpertheilchen, und deshalb die Gleichheit von elektrischen Kräften in denjeuigen Quantitäten der Substanzen, welche elektro-chemische Acquivalente genannt werden (824). Diess ist ein fernerer Beweis, dass die elektro-chemische Action (783 etc.) bestimmter Natur ist, und dass die chemische Verwandtschaft und die Elektricität ein und dieselbe Kraft ausmachen (917 etc.).

962) Die directe Beziehung der Wirkungen, welche in der voltasche Säule an dem Orte der experimentellen Zersetzung ausgeübt werden, zu den chemischen Verwandtschaften, die an dem Orte der Erregung thätig sind (1919), giebt eine sehr einfache und natürliche Ansicht von der Ursache, weshalb die entwickelten Körper oder Jonen in gewissen Richtungen wandern; denn nur wenn sie in diesen Richtungen wandern, sind ihre Kräfte im Stande, neben den überlegenen Kräften, die an dem Orte, wo die Wirkung des Ganzen bedingt wird,

vorwalten, zu bestehen und sie zu compensiren (wenigstens in Richtung). Wenn z. B. in einer voltaschen Kette, deren Thätigkeit durch die Anziehung des Zinks zum Sauerstoff des Wassers bedingt wird, das Zink von rechts nach links wandert, so wird jedes andere in die Kette eingeschlossene Kation, welches ein Theil eines Elektrolyten ist oder in dem Moment einen Theil eines solchen ausmacht, sich auch von der Rechten zur Linken bewegen; und wie der Sauerstoff des Wassers sich, vermöge seiner natürlichen Verwandtschaft zum Zink, von der Linken zur Rechten bewegt, so wird auch jeder andere Körper, der in dieselbe Klasse gehört (d. h. jedes andere Anion) und zur Zeit unter seiner Herrschaft steht, sich von der Linken zur Rechten bewegen.

963) Diess lässt sich durch Fig. 11 Taf. I erläutern, wo der doppelte Kreis eine geschlossene voltasche Kette vorstellen mag, deren Kräfte bestimmt sind, wenn wir für einen Moment annehmen, das Zink b und das Platin c seven Platten von den auf das Wasser d, e und andere Substanzen einwirkenden Metallen, deren Wirka samkeit jedoch durch Anwendung einer Batterie bei a (989) so verstärkt worden, dass sie verschiedene Zersetzungen hervorbringen. Diese Annahme ist erlaubt, weil die Wirkung der Batterie nur in einer Wiederholung dessen besteht, was zwischen b und c vorgeht, im Fall b und c wirklich nur ein einfaches Plattenvaar ausmachen. Das Zink b und der Sauerstoff d suchen sich, vermöge ihrer gegenseitigen Verwandtschaft, mit einander zu verbinden; allein da der Sauerstoff bereits mit dem Wasserstoff e verbunden ist, und die ihm einwohnenden chemischen Kräste zur Zeit neutralisirt sind durch die des Wasserstoffs, so muss dieser Wasserstoff e den Sauerstoff d verlassen, und in Richtung des Pfeiles vorschreiten; sonst kann das Zink b sich nicht in derselben Richtung bewegen, um sich mit dem Sauerstoff d zu verbinden, noch kann sich der Sauerstoff d in der entgegengesetzten Richtung bewegen, um sich mit dem Zink b zu verbinden, da die Relation der ähnlichen Kräfte von b und e zu den entgegengesetzten Krästen von d diess verbindert. So wie der Wasserstoff e vorrückt und bei dem, einen Theil der Kette ausmachenden Platin ef anlangt, theilt er durch dieses seine elektrischen oder chemischen Kräfte dem nächsten Elektrolyt in der Kette mit, nämlich dem geschmolzenen Chlorblei gh, dessen Chlor, m Uebereinstimmung mit der Richtung des Sauerstoffs, bei d wandern mus, denn es hat die Kräste zu compensiren, die in seinem Theil der Kette gestört sind durch den überwiegenden Einsluss der durch die Batterie a unterstützten Kräfte zwischen dem Sauerstoff und Zink bei d, b; und aus einem ähnlichen Grunde muss das Blei in der durch den Pfeil angedeuteten Richtung wandern, damit es zu dem ersten bewegenden Körper seiner eigenen Klasse, nämlich dem Zink b in richtige Relation Lomme. Wenn Kupfer von i bis k in den Bogen kommt. wirkt es, wie es früher das Platin that, und wenn bei & m ein anderer Elektrolyt, z. B. Jodzinn, vorhanden ist, so muss das Jud l, als ein Anion, sich übereinstimmend wit dem erregenden Anion, nämlich dem Sauerstoff d bewegen, und das Kation Zinn m wandert in Uebereinstimpung mit den übrigen Kationen b, e und h, damit längs dem ganzen Bogen die chemischen Kräfte, sowohl ibrer Richtung als ihrer Menge nach, im Gleichgewicht seven. Sind die Anionen fähig bei ihrer Circulation sich mit den Metallen an den Anoden der respectiven Elektrolyte zu verbinden, wie es beim Platin f und beim Kupfer k der Fall seyn würde, so werden diese Körper Theile der Elektrolyte, und wandern sogleich unter dem Einflus des Stroms; allein wegen ihrer Relation zum Zink b ist es offenbar unmöglich, dass sie in anderer Richtung wandern köunen als in der, welche mit dessen Lauf übereinstimmt, und deshalb können sie nicht anders als con der Anode zu der Kathode überzugehen suchen.

964) Bei einem Kreise, wie der gezeichnete, lassen sich daher alle bekannten Anionen innerhalb, und alle Kationen außerhalb zusammenstellen. Wenn irgend eine Anzahl derselben als Ionen in die Constitution der Elektrolyten eintritt, und sie, Einen Bogen bildend, gleichzeitig Einem gemeinschaftlichen Strom unterworfen sind, so müssen die Anionen, in Uebereinstimmung mit einander, in der einen Richtung, und die Kationen in der entgegengesetzten wandern. Noch mehr! Es müssen aequivalente Mengen dieser Körper in entgegengesetzten Richtungen wandern. Das Vorrücken von jeden 32,5 Theilen Zink b muß begleitet seyn von einem Zurückweichen von 8 Theilen Sauerstoff bei d, von 36 Theilen Chlor bei g, von 126 Theilen Jod bei l; so wie von einem Vorschreiten elektro-chemischer Aequivalente von Wasserstoff, Blei, Kupfer und Zinn, bei e, h, k und m.

965) Nimmt man den gegenwärtigen Aussatz für einen richtigen Ausdruck der Thatsachen, so wird er doch nur eine Bestätigung gewisser allgemeiner Ansichten seyn, welche Humphry Davy in seiner Baker'schen Vorlesung von 1806 ausgesprochen '), und i. J. 1826 in einer andern Baker'schen Vorlesung verbessert aufgestellt hat '). Sein allgemeider Satz ist der: Chemische und elektrische Anziehungen werden durch die nämliche Ursache erzeugt, die in dem einen Fall auf Theilchen, in dem andern auf Massen von Substanz einwirkt; und ein und dieselbe Eigenschaft, verschiedentlich abgeändert, ist die Ursache aller Erscheinungen bei den verschiedenen voltaschen Combinationen '). Diesen Satz halte ich für wahr; allein indem ich ihn annehme und verthei-

<sup>1)</sup> Philosoph. Transact. 1807.

<sup>2)</sup> Ibid. 1826, p. 383.

<sup>3)</sup> Ibid. 1826, p. 389.

dige, muss ich mich gegen die Voraussetzung verwahren, als wollte ich Allem, was damit in jenen beiden Aussätzen verknüpft ist, beistimmen oder die Experimente, welche daselbst als entscheidende Beweise der Wahrheit des Satzes angeführt werden, gutheißen. Wäre dieß meine Meinung gewesen, würde ich diese Untersuchungen nicht unternommen haben. Vielleicht glauben Einige, ich wäre verpflichtet gewesen, jene Aussätze durchzugehen, das, was ich anerkenne, von dem, was ich verwerfe, zu unterscheiden, und für beide Fälle gute experimentelle oder philosophische Beweise anzuführen; allein dann wäre ich auch gezwungen gewesen, Alles, was für und wider die Nothwendigkeit des Metallcontacts, für und wider den Ursprung der voltaschen Elektricität bei chemischen Actionen geschrieben worden ist, ebenfalls zu recensiren, und diese Arbeit mochte ich nicht im gegenwärtigen Aufsatz upternehmen 1).

1) Ich beabsichtigte früher in einer Anmerkung sömmtliche Aufsätze derjenigen Physiker aufzusühren, welche den Ursprung der Elektricität in der voltaschen Säule von dem Contact oder von der chemischen Action oder von beiden Ursachen ableiten; allein nach dem Erscheinen des ersten Theils von Hrn. Beequerel's wichtigem und werthvollem Traité de l'Electricité et du Mognétisme hielt ich es für besser, hinsichtlich dieser Citate und der von jenen Physikern aufgestellten Ansichten, auf dieses VVerk en verweisen. Man sehe S. 86, 91, 104, 110, 112, 117, 118, 120, 151, 152, 224, 227, 228, 232, 233, 252, 255, 257, 258, 290 n. s. w. — 3 Juli 1834.

(Schlus im nichsten Haft.)

II. Auffindung eines Körpers, welcher in Berührung mit anderen Elektromotoren eine weit stärker negative Elektricität erregt als jeder bisher untersuchte; von P. S. Munck af Rosenschöld.

Beim Nachsinnen darüber, wie viele Körper ihren elektrischen Eigenschaften nach noch nicht gehörig untersucht seven, und welch ein weites Feld hier dem Forscher noch offen stehe, wurde meine Ausmerksamkeit besonders auf die beiden Superoxyde des Bleies gerichtet. Das Mangausuperoxyd ist bekanntlich unter allen bisher untersuchten derjenige Körper, der die stärkste negative Elektricität annimmt, und ich vermuthete daber, dass auch andere Superoxyde sonderbare elektrische Eigenschaften haben würden. Zuerst fiel mir ein, das rothe Superoxyd des Bleis zu versuchen; als ich aber erwog, dass dieser Körper ein sehr schlechter Leiter ist, wurde mir unwahrscheinlich, dass die Berührungselektricität durch den Condensator entdeckt werden könne. Desto mehr Hoffnung machte ich mir von dem braunen oder zweiten Superoxyde. Bei den Versuchen, die ich zuvor über die Leitungsfähigkeit der Metalloxyde und Schwefelmetalle angestellt, batte ich bemerkt, daß die schwarzen gewöhnlich Leiter sind, die rothen dagegen Nichtleiter. vermuthete daher erstens, dass das braune Bleisuperoxyd ein besserer Leiter sey als das rothe, weil es von dunklerer Farbe ist, und zweitens, dass es als negativer Erreger das Maugansuperoxyd übertresse, weil es ein Superoxyd von höherer Ordnung ist. Ich hatte das Vergnügen beide Vermuthungen durch Versuche bestätigt zu finden.

Da beim Gebrauche des Volta'schen Condensators

sehr viel auf die Güte des Instruments ankommt, will ich, um meinen Versuchen größeres Zutrauen zu erwecken, zuerst die Einrichtung beschreiben, welche ich meinem Condensator gegeben habe.

Der Condensator selbst besteht aus zwei kupfernen Platten 3" 7" im Durchmesser und 2" dick, die so gut an einander geschliffen sind, dass sie mit ihren ebenen Flächen stark an einander adhäriren und keinem Lichtstrahl den Durchgang verstatten. Da es bei einem guten Condensator darauf ankommt, dass die Platten, ohne sich zu berühren, einander so nahe als möglich sind, habe ich diess auf folgende Weise zu erreichen gesucht. Nachdem die unterste Platte auf das Gestell einer Lampe gelegt war, wurden 20 bis 30 sehr kleine Gummilackstücke von der Größe eines Sandkorns, nahe am Rande herum so geordnet, dass die Abstände ungefähr gleich waren. Darauf wurde die Platte erhitzt, und sobald die Gummilackkörner völlig flüssig waren, wurden sechs schmale Streisen von dünnem Stanniol in gleichen Entsernungen zwischen ihnen gelegt und die Flamme sogleich gelöscht. Dann wurde die obere Platte vorsichtig auf die untere gelegt und beide stark gegen einander gedrückt. dem Erkalten kann man die obere Platte leicht los machen, und alle Gummilackkörner bleiben platt an der unteren haften. Beide Platten nähern sich also einander bis auf die Dicke eines dünnen Blatts Stanniols, und die Entfernung ist überall gleich. - Beim Gebrauche wird die untere Platte an das voltasche Elektrometer geschraubt, und die obere, welche mit einer isolirenden Glasröhre and Handhabe versehen ist, darauf gelegt.

Dieser Condensator zeichnet sich sowohl durch seine große Empfindlichkeit als durch die Genauigkeit seiner Angaben aus, und ich bin dadurch im Stande die einfache Erregung zweier Elektromotoren nicht nur wahrzunehmen, sondern auch mit ziemlicher Genauigkeit zu messen. Die Genauigkeit des Condensators beruht theils

darauf, dass die Entsernung der Platten überall dieselbe sey, theils darauf, dass er, wenn er behutsam gehand habt wird, von eigner Elektricität ganz srei sey. Man hat daher wenig zu befürchten, dass er Elektricität an gebe, wo keine vorhanden ist; doch hat er bisweilen den Fehler, dass die Platten bei Abhebung der oberen, wogen der großen Nähe, in Berührung kommen, wodurch die angesammelte Elektricität ganz vernichtet wird ein Fehler, der aber doch nicht leicht irre leiten kann Uebrigens müssen die Gummilackkörner sehr rein seyn denn bei der geringsten fremden Einmischung geht die Elektricität der unteren Platte in die obere über.

Ehe ich die Bereitung des braupen Bleisuperoxyde unternahm, machte ich einige Versuche mit der Mennige die sich bei früheren Versuchen zwar als ein schr schlechter Leiter gezeigt batte, die aber doch ein weniger besser leitete als der Zinnober. Ich legte daher ein Stück Mennige, gut ausgetrocknet, auf Zink, bedeckte es mit etwar feuchtem Löschpapier, und brachte dieses mit der unteren Condensatorplatte in Berührung, während die obere ableitend berührt wurde, Es gelang mir aber nicht auf diese Weise Elektricität hervorzubringen, und nachher fand ich, dass die Mennige bei so schwachen Spannungen fast völlig nichtleitend ist, denn sie isolirte sogar die Elektricität, welche schon dem Condensator mitgetheilt worden. Obgleich es daher zu vermuthen war, dass das rothe Bleisuperoxyd in Berührung mit den Metallen negotive Elektricität annehme, kann sie doch der Condensator nicht angeben, weil sie zu laugsam in diesen übergeht.

Hienach bereitete ich eine Quantität von dem braunen Bleisuperoxyd auf gewöhnliche Weise. Die Mennige wurde mit einer zureichenden Menge reiner Salpetersäure digerirt, nachber auf's Filtrum gebracht, mit kochendem Wasser ausgewaschen und getrocknet. Dann
legte ich eine kleine Quantität von dem braunen Pulver
auf den Deckel eines elektrisirten Goldblattelektrometern

und berührte jenes mit Metall. Die Divergenz war augenblicklich verschwunden, und die leitende Eigenschaft des braunen Superoxyds somit deutlich. Um den Leitungsgrad näher zu bestimmen, legte ich die ganze Quantität in ein Glasrohr von 1½" innerem Durchmesser. Bei der größten Entfernung des Drahtes von der Bleifolie (siehe meine letzte Abhandlung, S. 413, des vorigen Bandes), die die Menge des Pulvers erlaubte = 21", waren die Schläge bis auf 3° des ersten Volta'schen Elektrometers fühlbar. Also leitet das braune Bleisuperoxyd weit besser als Mangansuperoxyd und gewiß nicht viel schlechter als schwarzes Schweselquecksilber.

Meine erste Vermuthung hatte sich also völlig bestätigt, und ich war daher begierig zu wissen, wie sich deser Körper als Elektricitätserreger verhalten werde. Aus dieser Absicht berührte ich die untere Platte des Condensators mit einem kleinen Stücke braunen Bleisuperoxyd, deren Theilchen durch Anfeuchten und wieder Austrocknen zusammenhängend gemacht waren. Nachdem die Berührung pur einige Secunden gedauert, entsernte ich den Körper und hob die obere mit der Erde verbandene Platte auf. Die Pendel des Elektrometers divergirten sogleich bis auf 4°, und bei Annäherung ciner geriebenen Siegellackstange fielen sie mehr und mehr zusammen; also war ihre Elektricität positiv. Aus diesen Versuchen, welche ich mehrmals wiederholte, ging daher schon hervor, dass das braune Bleisuperoxyd ciner der stärksten negativen Elektromotoren ist, weil es das Kupfer so stark positiv macht.

Hienach versuchte ich diesen Körper in Berührung mit Zink. Ich legte eine nasse Pappscheibe auf ein messingenes Stativ, darüber eine runde Zinkplatte, und auf diese etwas von dem braunen Pulver, welches ich mit feuchtem Löschpapier bedeckte. Dieses wurde nun mit dem messingenen Draht der unteren Platte des Conden-

100

A P I

sators in Berührung gebracht, und sowohl der obere Deckel als der Fuß des Messingstativs ableitend berührt. Obgleich ich die Versuche mehrmals wiederholte, erhielt ich doch keine größere Divergenz als im vorigen Falle bei Berührung mit Kupfer, und glaubte daher anfangs, daß das braune Bleisuperoxyd von dem gewöhnlichen Verhalten der Leiter erster Klasse abweiche.

Nachher versuchte ich das Superoxyd in Berührung mit Kohle, und als der Condensator starke negative Elektricität angab, gab dieser mir Veranlassung diesen Körper mit dem Mangansuperoxyd selbst zu prüfen. Ein Stück Braunstein wurde daher an einer Seite geebnetund auf die nasse Pappscheibe, wie im vorigen Falle, auf das Zink gelegt. Die ebene Fläche wurde mit dem Pulver bedeckt und hierüber etwas feuchtes Löschpapier gelegt. Nachdem diess letztere einige Secunden mit dem Drahte des Condensators in Berührung gewesen, hob ich die obere Platte auf, und sogleich divergirten die Strohhälmchen von 2º bis 3º mit negativer Elektricität. Hierauf kehrte ich den Versuch um, legte die Pappscheibe auf eine Glastafel, und berührte das Löschpapier ableitend, während der Draht mit der Pappscheibe in Berülrung war. Die Elektricität war jetzt positiv, zwar nicht so stark, aber sehr deutlich. Also war es durch diese beiden Versuche völlig erwiesen, dass wenn braunes Bleisuperoxyd mit Mangansuperoxyd in Berührung kommt. jenes die negative und dieses die positive annimmt. Das zweite Superoxyd des Bleis ist also der stärkste aller bekannten negativen Elektromotore.

Nachdem ich über diesen Punkt im Reinen war, setzte ich die Versuche fort, um zu sehen, ob wohl dieses Superoxyd von der Regel, welche Volta für die Leiter erster Klasse festsetzte, auf irgend eine Weise abweiche. Die Regel ist bekanntlich diese: Wenn eine gegebene Anzahl Leiter erster Klasse in Berührung mit

einander steht, so ist die Summe aller Spannungen derjenigen Spannung gleich, welche entsteht, wenn die äußersten Glieder der Kette in unmittelbare Berührung kommen. Wenn also das braune Bleisuperoxyd als Leiter zu dieser Klasse gerechnet werden soll, müssen folgende Bedingungen erfüllt werden.

Erstens, wenn es, auf Zink liegend, die Kupferplatte des Condensators berührt, muß dieser eben so starke negative Elektricität angeben, als wenn er mit dem Zink unmitselbar berührt wurde.

Zweitens, wenn es zwischen Kupfer und Zink liegt, und letzteres den Condensator berührt, muß die Spanaung Null seyn.

Bei den ersten Versuchen wich das Superoxyd oft von diesen beiden Bedingungen sehr ab, aber die Abweichungen waren nicht immer dieselben, und ließen daber vermuthen, dass fremde und veränderliche Ursachen bier einwirkten. Durch Versuche hatte ich mich im Vorons überzeugt, dass die Erregung zwischen Kupfer und Zink bei meinem Condensator genau 4° sey; ich fand aber. dass braune Superoxyd, welches, auf Zink liegend, den Condensator berührte, eine Spannung von - 5°, bisweilen sogar von - 7° bis 8° hervorbrachte. - Wurde das Superoxyd zwischen eine Kupfer- und eine Zinkplatte gelegt, und berührte diese den Condensator, während die Kupferplatte auf dem Stativ lag, so wurde die Spannung statt Null, wie der Regel nach zu erwarten war, oft so merkbar, dass die Pendel des Elektrometers 1º bis 2º divergirten. Dem Anschein nach wich also das braune Superoxyd des Bleis von dem gewöhnlichen Verhalten der sesten Elektromotore ab; war aber diese Verschiedenheit gegründet, so musste es auch die Nadel eines elektromagnetischen Multiplicators ohne Feuchtigkeit in Bewegung setzen. Durch Versuche überzengte ich mich, dass der elektrische Strom, wenn er durch eine

dünne Schicht dieses Körpers geht, doch Geschwindigkeit genug hat, um auf die Nadel zu wirken. Ich legte daher das zuvor getrocknete Pulver zwischen Kupfer und Zink, und verband den einen Draht der Nadel mit der Kupferplatte und den andern mit dem Zink. So oft der Draht das Zink berührte, bemerkte ich ein schwaches Oscilliren der Nadel, welches zunahm, wenn die Platten stärker gegen einander gedrückt wurden. Ich erhitzle dann die untere Platte, um gewiss zu seyn, dass bier keine Fouchtigkeit mit im Spiele war, und jetzt wurde auch die Nadel unbeweglich. Gleich darauf legte ich die Platten auf das Stativ, die kupferne nach unten, und berührte den Draht des Condensators mit dem Zink; die Spannung war aber nach Aushebung des Deckels Null. Ich hauchte das Pulver etwas an und legte die Zinkplatte wieder darauf. Jetzt waren die Oscillationen der Nadel wieder merkbar, und der Condensator gab negative Elektricität an. Die vorigen Unregelmäßigkeiten mussen also wenigstens zum Theil von Feuchtigkeit herrühren, denn obgleich das Pulver bei den Versuchen ausgetrocknet war, ist es doch so stark hygroskopisch, dass es gleich nach dem Erkalten ansängt Wasser anzuziehen.

Meines Erachtens wirkt die Feuchtigkeit hier auf die Weise, dass sie einen Theil der erregten Elektricität ableitet. Der folgende Versuch macht diess noch wahrscheinlicher.

Ein ausgetrocknetes Stück Bleisuperoxyd wurde auf Kupfer gelegt und mit dem Drahte des Condensators in Berührung gebracht; aber nach Aufhebung der oberen Platte wurde gar keine Elektricität bemerkt. Ich hauchte dann die obere Fläche des Superoxyds an, und berührte sie mit dem Drahte. Jetzt wurde negative Elektricität im Elektrometer frei; wenn ich aber die augehauchte Seite nach unten legte kam positive Elektricität zum Vorschein.

Im ersteren Falle geht etwas von der negativen Elektricität des Superoxyds durch die Feuchtigkeit in den Condensator über: im letzteren dagegen strebt sie in die untere Kupferplatte auszuweichen, wodurch der negative Zustand des Superoxyds vermindert wird, und folglich positive Elektricität in den Condensator übergeht, um die Differenzen gleich zu halten.

Achuliche Abweichungen von dem allgemeinen Gesetze babe ich auch bei dem Mangansuperoxyde wahrsenoumen; da aber dieses nicht so stark hygroskopisch als das Bleisuperoxyd ist, sind sie auch weniger bedeutend. Wenn ich ein Stück Braunstein, das in feuchter Luft etwas Wasser angezogen hatte, auf Zink legte, zeigte sich die Erregung nicht so stark, als wenn jenes im Voraus ausgetrocknet war. Auf diese Weise erkläre ich die fon Zamboni gemachte Erfahrung, dass trockne elektrache Saulen, die von Braunstein und Silberpapier ausgebaut waren, gewöhnlich größere Spannung äusserten, wenn der Strom eine geringere Geschwindigkeit hatte; dem die Geschwindigkeit des Stromes beruht auf der Feuchtigkeit, welche das Papier angezogen bat und dem Braunstein mittheilt.

Da ich die Erfahrung gemacht hatte, dass die Versuche über die Berührungselektricität unsicherer sind bei pulverförmigen als zusammenhängenden Körpern, suchte ich diesem Mangel bei dem braunen Bleisuperoxyde, das nicht geschmolzen werden kann, dadurch etwas abzuhelten, dass das Polver in eine papierne Hülse gelegt und in einem Schwärmerstock geschlagen ward. Ich erhielt dann kleine, genugsam seste Cylinder. Wenn ein solcher gut getrocknet auf Zink gelegt und durch seuchtes Papier mit dem Condensator in Berührung gebracht wurde, erhielt ich ohne Schwierigkeit 8° bis 9° negative Elektricität. In Berührung mit Mangansuperoxyd war die Spannung sast jedesmal 3° und mit Kupser wenigstens 5°.

Um die elektricitäterregende Kraft des braunen Blei superoxyds mit der Erregung anderer Körper vergleichen zu können, habe ich die Elektricitätsgrade, welche verschiedene Elektromotore in Berührung mit Zink hervor bringen, durch meinen Condensator zu messen gesucht obwohl ich nicht zweisle, dass diess von Andern besser ausgeführt ist. Da ich gefunden hatte, dass reines Wasser keine bemerkbare Spannung in Berührung mit den Metallen äußert, wurde immer eine in destillirtem Wasser getränkte Pappscheibe als Unterlage bei diesen Versuchen angewandt. Auf diese, welche auf dem messingenen Stative ruhte, wurde eine polirte Zinkplatte, und hierüber der Körper, den ich untersuchen wollte, gelegt-Wenn die Versuche umgekehrt angestellt werden sollten, wurde der Körper auf die Pappscheibe und auf diese wieder die Zinkscheibe gelegt. Antatt den Körper mit passem Papier zu bedecken, fand ich beguemer, den Draht des Condensators selbst mit feuchtem Löschpapier zu umwickeln. Die Versuche wurden so angestellt, dass ich das nasse Papier des Drahtes in Berührung mit dem auf das Zink gelegten Körper brachte, während ich die obere Platte des Condensators mit einem, mit nassen Fingern angesassten Stücke Kupfer, und den Fuss des Stativs mit der andern Hand berührte. Nach 3 bis 4 Secunden wurde das Stativ, welches sich auf und nieder schieben liefs, entfernt, die obere Platte des Condensators sogleich aufgehoben und darauf die Divergenz des Strobhälmchens so genau als möglich bestimut. Mehrentheils beobachtete ich nicht nur die negative, sonders auch die positive Elektricität, was sich aber fast überflüssig zeigte, da beide ganz gleich waren. Uebrigens muß man bei so feinen Versuchen die gläsernen Wande und das Glasrohr des Elektrometers, zur besseren Isolation, über Kohlenfeuer gut getrocknet und die Condensatorplatten am liebsten etwas gewärmt haben. Daß: porose Körper, z. B. das Mangansuperoxyd und das Bleisuperoxyd vorber erhitzt worden waren, versteht sich von selbst. Folgende Tabelle enthält die Resultate der Untersuchung:

Zi	nk	în	Ber	ühr	ang	mît			d	Die ca V	Spn olu	nnu 'scl	ngen in Graden en Elektromet.
Kupfer			٠			,							40
Silber			٠		٠	•	٠						41/2
Kohle		4		4			٠						43
Gold							۵	• ~				٠	5
schwarz	em	Sc	:hvv	efe	lqu	ecl	sil	ber					5 1
Schwese													6
Mangana	up	erc	xy	d		4	. 1			٠			6 1/2
prannen	E	Blei	sup	ero	xy	d			٠				9 1

Ich halte diese Messungen für ziemlich genau, und plaube, dass sie nicht leicht um einen halben Grad fehlerhaft sind, wenn nicht fremde Einslüsse, die ich nicht kenne, bier einwirken. Mit jedem der obigen Körper sind mehrere Versuche angestellt, und die ganze Untersuchung zwei Mal zu verschiedenen Zeiten mit sehr wenig abweichendem Resultate durchgemacht. Da der Condensator die Spannungen bisweilen etwas zu niedrig, schwerlich aber zu hoch angiebt, ist es nicht räthlich die Mittelzahl aus den Beobachtungen zu nehmen, und obige Zahlen sind daher nach den höheren Spannungen genommen. Uebrigens waren die Abweichungen gewöhnlich, bei den niedrigen Spannungen, nur klein, selten über 40. Mit dem Bleisuperoxyd und Zink erhielt ich gewöhnlich 9°, bisweilen nur 8½° und nicht selten 9½°. Das zweite Superoxyd des Bleies steht also als negativer Elektromotor in der Spannungsreihe sehr hoch, und wahrscheintich baben mehrere Körper ihren Platz zwischen diesem wad dem Mangansuperoxyde. Dass Gold stärker elektronegativ als Silber sey, was von Einigen gelängnet wird, davon überzeugte ich mich auch auf die Weise, dass ich beide in Berührung mit Kupfer prüfte, wobei die Divergenz mit jenem bedeutender war. Es gelang mir sogar deutliche negative Elektricität hervorzubringen, wenn ich Gold, auf einer Silberscheibe liegend, in Verbindung mit dem Condensator brachte. Auch weicht die Kohle hier von der gewöhnlichen Ordnung ab; denn man behauptet allgemein, dass dieselbe noch höher in der Reihe als die Metalle stehe. Zwar will ich nicht läugnen, dass es bisweilen sich so verhalte, und ich habe später eine andere Sorte Holzkohle geprüft, die fast stärker elektronegativ war als Gold. Die hier angewandte war wohl ausgeglüht. - Der Schweselkies steht hier dem Mangansuperoxyd am nächsten, und ist merklich stärker elektronegativ als das Schwefelquecksilber. Ich mache mir von den Schweselverbindungen der Metalle, hinsichtlich ihrer elektrischen Eigenschaften, dieselbe Vorstellung wie von ihren Oxyden, und glaube daber, dass sie desto boher in der Reihe stehen, je höher die Schwesclungsstase ist. Wenn wir die Zusammensetzung der beiden Schweselmetalle betrachten, werden wir auch finden, dass der Schweselkies einer dritten Oxydationsstuse des Eisens proportional ist, welche sich zu den niedrigeren Oxyden wie das Mangansuperoxyd zum Manganoxyde und Manganoxydul verhält; das Schweselquecksilber dagegen ist nur dem Quecksilberoxyde proportional. - Die Bestimmung der Erregung zwischen Mangansuperoxyd und Zink stimmt gut mit den Versuchen Volta's überein, welcher sie gleich 3 bis 3 eines Grades seines Elektrometers festsetzt, wenn die des Kupfers de beträgt. Die elektrische Spannung des braunen Bleisuperoxyds mit dem Zink verhält sich daher zu der des Mangansuperoxyds mit dem Zink ungefähr wie 3:2, und zu der Spannung zwischen Kupfer und Zink beinahe wie 2 1: 1. Eine elektrische Säule von Zink und braunem Bleisuperoxyd mus daber eine wenigstens doppelt so große Intensität als eine Säule von Zink und Silber besitzen, und da jene durch Anwendung von schweselsaurem Zink als Zwischenkörper noch mehr verstärkt wird, scheint das braune Bleisuperoxyd, wenn nicht seine zu starke Anziehung zur Feuchtigkeit hinderlich wäre, sehr vortheilhaft zu trocknen elektrischen Säulen angewandt werden zu können. Wird nämlich die Pappscheibe, auf welcher das Zink mit darüber gelegtem Superoxyd ruht, statt des Wassers in verdünnter Schweselsäure getränkt, so giebt der Condensator, wenigstens nach einiger Zeit, ganze 120 an. Auf diese Weise lässt sich also eine Säule construiren, welthe drei Mal so stark als eine von Zink und Kupfer wirkt. Ich würde hierfiber auch einige Versuche angestellt baben, wenn es die kurze Zeit erlaubt bätte.

Da hier von der Berührungselektricität die Rede ist, will ich noch einige Versuche, die ich mit dem Queckmiberoxydul angestellt habe, erwähnen. Die Leitungsfäligheit dieses Körpers ist so schwach, dass er fast auf der Gränze der Nichtleiter steht. Wird er auf dem Dekkel eines Elektroskops gelegt und ableitend berührt, verschwindet zwar die Divergenz, allein nicht augenblicklich, wie bei anderen Leitern. In eine gläserne Röhre gelegt, leitet er die elektrischen Schläge, selbst auf die kleinsten Entfernungen, gar nicht. Die ersten Versuche, mit diesem Körper die Berührungselektricität am Condensafor bemerkhar zu machen, mitslangen, weil er schwach leitete. Seitdem gelang es mir aber, in Berührung mit Link schwache Elektricität hervorzubringen, und zwar ant folgende Weise. Das Pulver wurde in einen Schwärmeratock geschlagen, und ein so erhaltener kleiner Cylinder auf eine Zinkscheihe gelegt. Diese wurde dann vorsichtig erwähmt, um den Cylinder ganz zu trocknen, und auf ihre Unterlage gebracht. Auf den Cylinder wurde eine etwas feuchte Scheibe von Lüschpapier und auf diese eine Kupferplatte gelegt. Letztere wurde dann mit dem Condensator verbunden und mit einer Siegellackstange gegen den Cylinder gedrückt, um die Berührungspunkte zu vermehren. Nach einer gewissen Zeit wurde die Verbindung aufgehoben, und das Elektrometer gab jedesmal —1° bis —1½° an. Auch ohne den feuchten Lappen, wenn der Cylinder mit der Kupferplatte in unmittelbarer Berührung war, erhielt ich Elektricität, welche aber —1° nicht überstieg.

Durch diese Versuche ist also bewiesen, dass auch Körper, deren Natur sich den Nichtleitern nähert. Elektricität durch Berührung erregen. Ungefähr eben so verhält sich der Feuerstein, nach meinen Versuchen ein schwacher Leiter. Der Feuerstein ist also kein passiver Leiter, wie Behrend's (Gilbert's Annal. der Physik, Bd. XXIII S. 2) behauptet, obgleich er, so wie das Quecksilberoxydul, von dem allgemeinen Gesetze Volta's dem Anscheine nach abweicht.

III. Beobachtung' über die täglichen Variationen der Abweichung in Archangelsk, angestellt von Hrn. Reinike, Flottencapitain, und mitgetheilt von A. T. Kupffer.

Die Abweichung in Archangelsk beträgt ungefähr 2° westlich. Die Neigung fand Hr. Reinike im Jahre 1830 gleich 74° 1' im Mittel aus Beobachtungen mit zwei Nadeln, deren einzelne Resultate um 5' von einander abwichen. Lütke fand sie im Jahre 1823 gleich 74° 8'.

Breite des Beobachtungsorts 64° 34 ½'. Länge 40° 34' östlich von Greenwich.

Die Bussole, versetigt im Atelier der Marine in Ischora, bei St. Petersburg, war so eingerichtet, dass die Grade der Abweichung, von einer mittleren mit Null bezeichneten Richtung aus, nach Westen und nach Osten hin gezählt wurden. Man hätte also eigentlich die Bussole erst auf die mittlere Abweichung einstellen müssen, um alsdann unmittelbar die Abweichungen der Nadel von ihrer mittleren Richtung nach Westen und nach Osten zu erhalten; aber da man die mittlere Abweichung jedes Tages nicht voraus wissen kann, so kann man die Bussole natürlich nur ungesähr einstellen. Diese Bemerkung war zum richtigen Verständnis der nachstebenden Tabelle nothwendig.

Die Bussole war in einem Zimmer aufgestellt, aus welchem alles Eisen entfernt worden war, nur dann und wann brachten vorüberfahrende Equipagen Oscillationen bervor. Diese Beobachtungen sind mit einem \* bezeichnet.

Monat, Tag and Stunds 1630.	Nordende.	Südende.	Temperat, d. Sulseren Luft R.	der Atmo-
Nov. 4.				2.
16400'	0° 32' 40" W,	0° 31' 20 O.	-10	e P
20	32 30	31 20		Himm Wind
40	31 00	31 10	1	E>
17 00	28 20	* 10 00		S. F.
20	24 30	25 15		Bedck 1. beft S
40		200		E E
18 00	21 00	13 20	+0 5	
20	20 50	12 50		95.
40	20 30	9 30		
19 00	19 10			5 5 5
20	13 40	14 30		Bewül hnee, r Süd
40	14 20	13 50		Scl

Monat, Tag			Temperat.	Zustand
und Stande 1830.	Nordende.	Sädende.	d. äufseren Luft R.	sphäre.
Nov. 4.				
20h 00'	0° 13′ 30″ W.		+0°,5	-
20	16 50	10 00		
40	24 20	17 10		
21 00	17 20	10 20	+0,5	
20	15 10	9 10		
40	18 10	12 10	. 0 .	res
22 00	18 00	12 00	-+-0 ,5	Südnind
23 00	22 10	17 40 18 00		- E
20 40	23 10			Sü
Nov. 5.	19 10	15 30		Str. C
0, 00,	21 00	16 40	+0 ,5	100
20	28 20	18 20	-T-0 ,0	35
40	27 00	16 10		8
1 00	22 00	16 10	3000	e e
20	16 10	15 10	-	og .
40	19 40	17 10		Bewolkt, Schnee, massiger
2 00	24 40	21 10	+0.5	
20	24 40	21 50		=
40	28 40	28 10		WÜ
3 00	28 00	26 10		Be
20	22 25	21 00		
40	14 40	14 10		
4 00	1 30	1 20	+0,5	
20	15 40 O.	16 20 W.		
40	4 30 VV.	10 50 O.		
5 00	15 30	21 20		
20	18 20	25 20		
40	18 20	26 10	, 4) 7	
6 00	18 20	15 10	+0 5	Je .
20	13 20	11 15		50°
40 7 00	14 10	11 30		Z. 2.
	16 10	14 10 4 30		schwacher S. z. O.
20 40	9 20 5 10	4 30 3 50		
8 00	17 50 O.	21 10 W.	+0 ,8	und und
20	21 30 0.	21 30	T-0 10	DA S
40	* 8 30	13 10		Be
40	0 00	10 10		

Nov. 5. 9100' 20 16 40 40 0 00 12 00 W. 21 10 6 10 10 00 12 00 W. 8 50 O. 20 18 10 18 00 O. 11 20 W. 5 10 20 15 30 16 50 17 10 18 50 20 15 10 20 10 10 00 11 10 W. 21 10 22 8 30 26 50 31 10 15 00 21 10 22 10 23 40 20 17 10 40 16 50 16 10 17 10 40 16 50 18 20 20 17 10 40 16 50 17 00 18 20 20 21 30 21 30 22 3 50 40 21 10 22 3 10 23 40 21 10 23 40 20 17 10 40 16 50 16 10 17 40 20 21 30 21 10 22 20 40 23 50 40 21 10 25 20 26 50 27 10 28 30 29 20 40 20 17 10 40 16 50 16 10 17 40 18 50 21 10 18 50 21 10 18 50 21 10 18 50 21 10 18 50 21 10 18 50 21 10 18 50 21 10 18 50 21 10 18 50 21 10 18 50 21 10 18 50 21 10 18 50 21 10 18 50 21 10 18 50 21 10 18 50 21 10 18 50 21 10 18 50 21 10 18 50 21 10 21 20	stand Atmo- hāre,
20	
10	
10	0
10	Н
10	ś
10	7
10	nuq
10	တို
12 00	
20	
40	
13 00 6 10 O. 1 10 W. 7 50 40 0 50 W. 1 10 O. 9 30 20 28 30 26 50 40 32 00 31 10 15 00 24 10 23 40 16 50 16 10 16 50 16 10 15 40 18 50 20 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10	
20 8 00 7 50 1 10 0. 14 00 10 40 9 30 20 28 30 26 50 40 32 00 31 10 15 00 24 10 23 40 16 50 16 10 16 00 15 10 15 40 20 18 50 20 10	
40	
20     28 30     26 50       40     32 00     31 10       15 00     24 10     23 40       20     17 10     17 10       40     16 50     16 10       16 00     15 10     15 40       20     18 50     20 10	
20     28 30     26 50       40     32 00     31 10       15 00     24 10     23 40       20     17 10     17 10       40     16 50     16 10       16 00     15 10     15 40       20     18 50     20 10	2
40     32 00     31 10       15 00     24 10     23 40       20     17 10     17 10       40     16 50     16 10       16 00     15 10     15 40       20     18 50     20 10	3
15 00	
20	
40 16 50 16 10 16 00 15 10 15 40 +1	
16 00	
20 18 50 20 10	
17 00 18 20 20 40 20 21 30 23 50 21 30 25 30	5
17 00 18 20 20 40 20 21 30 23 50	
20 21 30 23 50	3
10 01 10 05 00	8
40 21 10 23 20	
18 00 19 20 23 10	9
17 10 18 50	
40   16 10   17 40	
19 00   18 30   21 20	
20 18 00 20 00	
40 17 30 20 20	
20 00 00 00 00 00	
20 00 19 30 21 20 4-0 ,8 2 30 40 20 10 18 50 A 3	0
40 20 10 18 50	9

Monat, Tag and Stunde 1830.	Nordende.	Südende.	Temperat. d. äulseren Luft R.	
Nov. 5. 21 <sup>b</sup> 00" 20 40 22 00 20 40 23 00 20 40 Nov. 6. 0 <sup>b</sup> 00 20 40 1 00 20 40 2 00 20 40 3 00 20 40 4 00 20 40 4 00 20 40 4 00 20 40 4 00 20 40 4 00 20 40 4 00 20 40 4 00 20 40 4 00 20 40 4 00 20 40	0° 18' 20" W. 18 20 20 10 25 20 25 10 24 50 24 00 19 40 17 30  33 10 22 40 24 10 29 10 24 10 19 40 24 10 29 3 50 23 40 24 10 20 50 18 00 18 10 20 40 18 30 17 30 20 00	0° 17′ 50″ O. 16 30 16 10 22 30 23 40 23 40 22 40 17 30 14 40 31 40 23 20 23 20 23 20 28 50 24 10 23 40 27 30 24 40 22 50 22 50 22 50 22 40 19 30 18 10 21 10 21 10 21 10 21 20	+0°,8	Bewülkt, schwacher NO.  Bewülkt, schwacher SO.

Nach diesen Beobachtungen war die tägliche Variation in Archangelsk, in den ersten Tagen des Novembers, noch ziemlich groß. Da zu gleicher Zeit in St. Petersburg und Nicolaew, die ungefähr unter demselben Meridian liegen, beobachtet wurde, so können wir eine Vergleichung anstellen:

Variation von 8h Morg. (den 5. Nov. 11' 10" 4' 5' bis 2h Nachm. ) den 6. Nov. 4' 40" 4' 5'

Besonders merkwürdig aber sind die unregelmäßigen Bewegungen, die so groß sind, daß der Unterschied der größten und kleinsten Abweichung 54' 40" beträgt. An denselben Tagen war auch in Petersburg die Nadel unruhig, doch bei weitem weniger, noch weniger in Nicolaew; in Petersburg betrug der Unterschied der größten und kleinsten Abweichung 24', in Nicolaew 15'.

Hr. Reinike hat in demselben Jahre (1830) auch Beobachtungen über die magnetische Intensität angestellt.

Die Schwingungsdauer von sechs, viertehalb Zoll langen, magnetischen Cylindern wurde erst in St. Petersburg, auf dem Smolenskischen Felde, beobachtet. Jede Beobachtung fing mit einer Elongation von 30° an, und wurde beendigt, sobald sich die Elongation bis auf 10° verringert hatte; dazu gehörten 120 bis 160 Schwingungen. Jede Nadel wurde drei Mal beobachtet; aus jeder einzelnen Beobachtung (von 120 bis 160 Schwingungen) wurde die Dauer von 10 Schwingungen berechnet, und das Mittel aus den drei erhaltenen Werthen genommen.

So erhielt Hr. Reinike in St. Petersburg am 16. Marz 1830:

	Dauer von 10 Schwing.	Temperat. Fahrenheit.
Cylinder No. 1	41",492	35°,2
No. 2	42 .275	35 ,0
No. 3	45 ,877	29 ,0
No. 4	42,199	33 ,3
No. 5	42,910	32 ,5
No. 6	42,686	32 ,5

Ein Jahr später, im Februar 1831, gaben dieselben Cylinder im magnetischen Observatorium der Academie:

10.70	1 -	Daner von 10 Schwing.	Temperat
Cylinder	No. 1	42",396	68°
	No. 2	42,718	69
- 4	No. 3	46,124	70
	No. 4	43,161	70
	No. 5	44,256	70
	No. 6	44,064	70

Man sieht, dass die Cylinder No. 2 und 3 am besten ihre magnetische Krast bewährt haben, und deshalb die siehersten Resultate versprechen.

Der Einstus der Temperatur auf die Intensität wurdt dadurch bestimmt, dass man die Nadel im December 1831 (in Archangelsk) in einem Zimmer schwingen ließ, welches abwechselnd erwärmt und erkältet wurde. So fan den sich folgende Correctionen für 1° Fahr. und für die Dauer von 10 Schwingungen:

C	yli	nder	No.	1	0",003792
		-	No.	2	0,002266
		-	No.	3	0,002878
	-	-	No.	4	0,002414
	-	-	No,	5	0,002856
		_	No.	6	0.003304.

Reducirt man nun aber die vorhergehenden Beobach tungen auf dieselbe Temperatur von 60° Fahr., so er hält man:

	Dauer von 10 Schwingungen			
	Märe 1830.	Febr. 1831.	Zunahme fi 1 Monat.	
Cylinder No. 1	41",586	42",366	0",071	
No. 2	42,332	42,698	0,033	
No. 3	45,967	46 ,095	0,012	
No. 4	42 .263	43,137	0,079	
No. 5	43 ,020	44,227	0,109	
No. 6	42,777	44,031	0,114	

In Archangelsk erhielt Hr. Reinike den 17. April folgende Resultate:

	Dauer von 10 Schwingung.	Temperatur Fahr.	Dauer von 10 Schw. b. 60° F.
Cylinder No. 1	44",421	32°,1	44",527
No. 2	44,859	32 ,8	44,922
No. 3	48,662	34 ,5	48,736
- No. 4	44,818	35 ,1	44,878
No. 5	45,434	36 ,1	45,503
No. 6	45,338	38 ,1	45,410

An demselben Tage wurde auch die Neigung beobachtet mit zwei Nadeln:

	Nach Mayer's Methode.	Nach Borda's Methode.
Nadel No. 1 gab	73° 58',5	73° 37′,6
No. 2 gab	74 8,5	74 5,5.

Das Mittel aus diesen vier Werthen ist 73° 57',5.

Man findet hieraus, nach der bekannten Formel, nachdem man die Petersburger Beobachtungen auf denselben Zeitpunkt reducirt hat, in welchem die Beobachtungen in Archangelsk gemacht wurden (d. h. indem man die Zunahme der Schwingungsdauer für einen Monat mit in Rechnung bringt), und wenn man die magnetische Neigung in St. Petersburg gleich 71° 15', die Intensität aber der Einheit gleich setzt, folgende Werthe für die Intensität in Archangelsk.

Cylinder	No. 1	1,018
	No. 2	1,034
	No. 3	1,035
	No. 4	1,037
	No. 5	1,045
	No. 6	1,038
	Mittel	1,0345.

Hr. Reinike fand zu derselben Zeit die Abweichung in Archangelsk gleich 1° 36' W.

Nicht weit vom Dorfe Kandalakscha (Breite 67° 7' 48", Länge 32° 25' von Greenw.) wurden am Ende des August ebenfalls magnetische Beobachtungen gemacht. Die Abweichung war 5° 20' Westlich.

Die Neigung war:

Beide nach Mayer's Methode beobachtet.

Die Cylinder gaben folgende Resultate:

		Dauer von 10 Schwingung.		
Cylinder	No. 1	46',519	66°	46',497
	No. 2	46,956	60	46,956
	No. 3	51,111	52	51,134
	No. 4	46,966	48	46,983
	No. 5	47,319	56	47,330
	No. 6	47,433	54	47,453

Diese Beobachtungen sind fünf Monate später angestellt als die ersten in Petersburg. Wenn man hiernach die Abnahme an magnetischer Kraft, die die Cylinder erfahren haben, mit in Anschlag bringt, so erhält man, wie oben für Archangelsk, so hier für Kandalakscha:

Cylinder	No. 1	1',025
n -	No. 2	1,032
	No. 3	1,021
	No. 4	1,039
	No. 5	1,067
	No. 6	1,051
		1,0391.

Setzt man, nach Hansteen, die Intensität in St. Petersburg gleich 1,403, so erhält man für Archangelsk 1,451 und für Kardalakscha 1,458.

Auf einer späteren Expedition nach dem weißen Meere machte Hr. Reinike noch folgende Beobachtungen.

Drei magnetische Cylinder, von beiläufig 2 Zoll Länge, machten in St. Petersburg am Ende des Märzes 1832:

No. 1 300 Schwingungen in 10' 27",3 bei 15°,3 R. Temp.

No. 2 - - - - 11 5,5 - 17,0 - No. 3 - - - - 11 47,1 - 15,0 -

Es wurde mit einer Elongation von 30° angefangen und 360 Schwingungen beobachtet; die 0te Beobachtung wurde von der 300sten abgezogen, die 10te von der 310ten, die 20ste von der 320sten u. s. f. bis zur 60sten und 360sten Beobachtung; das Mittel aus allen diesen sieben Differenzen wurde als die mittlere Dauer von 300 Schwingungen angesehen.

Der Einslus der Temperatur auf die Schwingungsdauer der Cylinder wurde dadurch ausgemittelt, dass man tie in einen besonders dazu eingerichteten Apparat in verschiedenen Temperaturen schwingen liefs. Es fand sich, dass die Dauer von 300 Schwingungen für jeden Grad Réanm. um solgende Größen zunahm.

Cylinder No. 1 um 0",071
- No. 2 um 0,123
- No. 3 um 0,146

Reducirt man also alle Beobachtungen auf die Temperatur 15° R., so erhält man:

In No. 1 Dauer von 300 Schwing. 10' 27",3
- No. 2 - - - 11 5,3
- No. 3 - - - - 11 47,1

Die magnetische Neigung war damals in St. Petersburg 71° 10'.

Dieselben Cylinder wurden in Archangelsk, und ei-

nigen noch nördlicher gelegenen Orten beobachtet im Frühjahr und Sommer 1832.

In Archangelsk machte im Mai:

			-										
No.	1	300	Schwin	gungen	in	-11	7	,6	bei	40,	9	R.	
No.	2		-	-	-	11	47	,0	-0	30	8	-	
No.	3	-	-	-	-	12	38	,0	-	30,	5	-	
Die Ne	eig	ung v	var in A	rchange	lsk t	um d	iese	lbe	Zei	t 73	30	56',8	
A	uf	eine	r der	Jokansk	isch	en l	lase	al	(Br	eite	6	80 4'	
linge	34	90 35	von (	Greenw.	) m	achte	e an	n E	nde	de	B J	uly:	
No.	1	300	Schwin	gungen	in	11'	48"	,7	bei :	100	7	R.	
No.	2	-	-	-	-	12	28	,5	-	10	5	-	
No.	3	-		-	-	13	16	,5	-0	12	4	-	

Und die magnetische Neigung daselbst:

Nadel	I	76°	7',5
Nadel	П	75	58,3
Nadel	Ш	76	24,6
Nadel	IV	76	19,6
Nadel	V	76	14,0
		760	12.8.

Bei Catherinenhafen (Breite 69° 13', Länge 33° 34' von Greenwich) wurde den 10. August die Neigung beobachtet. Sie war für:

Nadel V 76° 20',8.

Daselbst wurde folgende Schwingungsdauer beobachtet:

Cylinder No. 1 300 Schwingung, in 11' 49",2 bei 8° R.

- No. 2 - - 12 28,7 - 11 
- No. 3 - - 13 12,4 - 11,8 -

In Wadso (Breite 70° 4' Länge 29° 55') war die Neigung, den 16 August:

Nadel II 76° 45′,1
Nadel III 77 1,1
Nadel IV 76 47,0
Mittel 76° 50′,6.

Ebendaselbst fand Hr. Reinike:
Cylinder No. 1 Dauer v. 300 Schw. 12 8",3 bei 60,9 R.
- No. 2 12 50,5 - 7,1 -
- No. 2 12 50,5 - 7,1 - No. 3 13 42,0 - 7,0 -
In Wardöhus (Breite 20° 22', Länge 31° 20 v. Gr.)
wurde folgende Neigung beobachtet):
Nadel II 77° 1',1.
Ebendaselbst gabeu die Cylinder folgende Resultate:
Cylinder No. 1 300 Schwing. in 12' 9",1 bei 6°,9 R.
Cylinder No. 1 300 Schwing. in 12' 9",1 bei 6°,9 R.  - No. 2 12 48,3 - 6,7 -
No. 3 13 37 ,1 - 6 ,9 -
Dieselben Cylinder wurden nochmals in St. Peters-
burg beobachtet, aber eine geraume Zeit später, näm-
lich erst im Anfange Octobers 1833. Sie gaben jetzt
folgende Resultate:
Cylinder No. 1 300 Schwing. in 10' 35",9 bei 12°,3 R.
No. 2 11 12,7 No. 3 12 2,4
Oder bei 15° R. Temperatur:
No. 1 300 Schwingungen in 10' 36",1
No. 2 11 13,0
No. 2 11 13,0 No. 3 12 2,8.
Folglich batte die Schwingungsdauer der Cylinder in 18
Manatan anganommon
Cylinder No. 1 um 8",8 oder für 1 Monat um 0",5
Cylinder No. 1 um 8",8 oder für 1 Monat um 0",5  - No. 2 - 7,7 0,4  - No. 3 - 15,7 0,9
- No. 3 - 15,7 0,9
Hiernach können also die Beobachtungen von St.
Petersburg auf diejenigen Tage reducirt werden, an wel-
then die Beobachtungen auf den andern Punkten ange-
ttellt warden.
Die Neigung war bis auf ein Paar Minuten dieselbe
geblieben.
Man erhält so, wenn man zugleich alle Beobachtun-
gen auf dieselbe Temperatur von 15° R. reducirt, fol-
kende Tabelle:

	10			
530		Dauer von 300 Schw. bei 15°.	Neigung.	Intensi- tät.
Petersburg		10' 26",1 11 5,9 11 48,4	71 º 10'	1,000
Archangelsk		11 8,3 11 48,5 12 39,7	73 56,8	1,0317 1,0317 1,01 <b>53</b>
Petersburg		10 28 ,8 11 6 ,5 11 49 ,8	71 10	1,000
Jokanskische Insel	(No.2)	11 49 ,0 12 29 ,1 13 16 ,9	76 12,8	1,0658 1,0726 1,0750
Petersburg	Cylinder (No. 1)		71 10	1,0000
Catharinen- hafen	(No.2)	11 49 ,7 12 29 ,1 13 12 ,8	76 20,8	1,0766 1,0848 1,0958
Petersburg	Cylinder (No.1)		71 10	1,0000
Wadsö	(No.1) (No.2)	12 8,9 12 51,5 13 43,1	76 50,6	1,0581 1,0604 1,0588
Petersburg		10 29 ,6 11 7 ,1 11 51 ,2	71 10	1,0000
Wardöhus		12 9,7 12 49,3 13 38,3	77 1,0	1,0690 1,0806 1,0855

Nimmt man die Mittel aus den durch verschiedene Cylinder gefundenen Werthen, und setzt die Intensität in St. Petersburg, nach Hansteen, gleich 1,403, so erhält man:

		Intensität.
Für	Archangelsk	1,440
-	Jokanskische Insel	1,500
-	Catherinenhafen	1,523
-	Wardöhus	1,513
-	Wadsö	1,486.

In St. Petersburg wurde die Schwingungsdauer dieser Cylinder in einem Hause beobachtet, dessen eisernes Dach gewiß einen, wenn auch geringen Einstuß auf die Schwingungsdauer ausübte. Es wurde deshalb später die Intensität dieses Punktes mit derjenigen im magnetischem Observatorium der Academie (die man als die wahre Intensität von St. Petersburg ansehen kann) verglichen, indem man denselben Cylinder (No. 3) erst in dem bezeichneten Hause, dann im magnetischen Observatorioschwingen ließ. Es fand sich, daß, wenn man die Intensität im magnetischen Observatorio der Einheit gleich setzt, die Intensität im bezeichneten Hause gleich 0,9824 war. Mit dieser Zahl müssen also alle obigen Werthemultiplicirt werden, Petersburg ausgenommen, dessen Intensität wir, nach Hansteen, gleich 1,403 gesetzt haben.

Man erbält so:

Für	Archangelsk	1,415
	Jokanskische Insel	1,474
-	Catharinenhafen	1,496
	Wardöbus	1,486
-	Wadsö	1,460.

Für Archangelsk giebt die Hansteen'sche Karte 1,414, also eine größere Intensität; man sieht auch aus der Vergleichung des eben gefundenen Werthes mit dem vorhergebenden, ebenfalls von Hrn. Reinike, nur mit

andern Cylindern und in einem audern Jahre gefundenen, dass 1,415 etwas zu klein seyn muss. Für Wardöhus giebt die Hansteen'sche Karte 1,477.

IV. Bemerkungen gegen den in diesen Annalen (Bd. XXIX S. 381) enthaltenen, wider mich gerichteten Aufsatz des Hrn. Muncke über Thermoelektricität des Glases; von E. Lenz.

IIr. Muncke hält die von mir (Poggend. Annalen, Bd. XXV) gegen seine Behauptung der Thermoelektricität des Glases gemachten Einwürfe und Versuche für gar nichts gegen seine Hypothese beweisend, und setzt die Gründe für dieses sein Dafürhalten aus einander. Hierauf habe ich Folgendes zu erwiedern.

Ich habe in meiner Abhandlung Zweierlei zu beweisen gesucht:

1) dass die Bewegungen in meiner Drehwage nicht durch Elektricität erzeugt werden,

2) dass die Ursache derselben in Luftströmungen zu suchen sey.

Was nun den ersten Punkt betrifft, so ist es dieser, gegen den Hrn. Muncke's Vorwurf gerichtet ist, und zwar deshalb, weil, nach seiner Meinung, bei meinen Versuchen die Anziehung der Elektricität des Glases auf den Hebelarm des Wagebalkens so unvortheilhaft wirkte, dass es gar nicht zu verwundern war, wenn die von ihm behaupteten Bewegungen nicht erfolgten. — Wir wolten den Fall näher betrachten. Bei der unempfindlichen Aufhängung des Wagebalkens meiner Drehwage an dem Silberfaden (dessen Dicke ich, auf Hrn. Muncke's Verlangen, bier = ½0 Mitlim. angebe), ward der Wagebalken, wenn er sich in der unteren Hälfte des Raums be-

fand, in welchem er hing, um 5° zur erwärmten Stelle der oberen Glasplatte hinbewegt. Hing er an drei Coconfäden, so wurde das Holundermarkkügelchen am Ende desselben bis zum vordern Raude des auf der Glasplatte ruhenden warmen Cubus bingezogen, wobei sich die Drehung der Coconfäden als völlig unwirksam erwies. Wir können also diesen Punkt als den anziehenden ansehen. Nehmen wir den Wagebalken nun bei der etsten Aufhängung am Silberfaden in der Lage, wo das Holunderkügelchen die größte Anziehung von 5° zur erwärmten Stelle hin erlangt hat, und berücksichtigen wir die in meiner früheren Abhandlung angegebenen Dimensionen der verschiedenen Theile meines Apparats, so ergebt sich leicht die horizontale Proportion der Entfersung des vorderen Randes des warmen Cubus zur Mitte des Holunderkügelchens = 88,54 Millimet., während der verticale Abstand desaclben von der oberen Glasplatte =34 Millimet, war. - Hieraus finden wir die horizontale und auf den Wagebalken senkrecht gerichtete Componente der Auziehung des Kügelchens zur erwärmten Stelle (die ganze Anziehung = 1 gesetzt) = 0,912, folglich wirkt die Anziehung mit mehr als als 2 ihrer vollen Kraft auf die Drehung des Wagebalkens hin und somit fallt auch Hrn. Munke's Vorwurf, als schiene ich die Aufhängung recht absichtlich so eingerichtet zu haben, dass die Thermoelektricität des Glases unwirksam würde, in sofern dieses von der Richtung der Anziehung behauptet wurde, weg. Nachdem die Anziehung von 5° erfolgt war, gab ich der Kugel Elektricität, erst positive, dann negative; dadurch hätte sie nun entweder zur erwärmten Stelle hingezogen oder von ihr abgestoßen werden müssen, je nachdem das Glas - oder + Elektricitat besals, und da diese Anziehung oder Abstolsung mit mehr als 1's ihrer Krast auf die Drehung hinarbeitete, und doch bestimmt keine Drchung von 1º erfolgte, so bliebe nur die Unempfindlichkeit der Aufhängung am

Silberfaden als Ursache dieses negativen Resultats übrig. Diese rust auch Hr. Muncke zu Hülfe, indem er geradezu behauptet, dass die von ihm beobachtete Drehung durch Elektricität des Glases bei Aufhängung an einem Silberfaden gewifs nicht bemerkt werden könnte (S. 385). - Daher giebt er dann auch den zweiten der oben berührten Punkte zu, d. b. er schreibt die von mir beobachteten Phänomene, wie ich selbst, Luftströmungen zu, wie solches denn auch nach der Verschiedenheit der Abweichung, je nachdem der Wagebalken in der oberen oder unteren Hälfte des Raums zwischen der Boden- und oberen Glasplatte hing, nicht wohl anders anzunehmen ist. Daraus folgt nun aber auch offenbar, da diese Luftströmungen eine Abweichung von 5° hervorbrachten, während die Kugel durch mitgetheilte Elektricität keine Ablenkung eines ganzen Grades erfuhr, dass die Luftströmungen fünf Mal stärker wirkten, als die vermeintliche Thermoelektricität des Glases auf die elektrisirte Kugel. folglich etwa zehn Mal stärker als die Wirkung derselben auf eine nicht elektrisirte, welches letztere bei Hrn, Muncke's Versuchen immer der Fall war. Nun glaube ich aber doch, dass ich in diesem Falle von Hrn. Muncke mit Recht verlangen kann, dass er seine Versuche von diesem 10 Mal mächtigeren Einstus der Luftströmungen befreie, ehe er seine hypothetische Thermoelektricität des Glases als erwiesene Wahrheit allgemeih anerkannt wissen will, und dass er sie auf bessere Beweise grunde, als auf den oft wiederholten Satz: "ich, Kapitain Kater und andere Freunde fanden, dass diese Bewegungen durchaus wie elektrische aussehen. « - Sein zweiter Grund, dass die Bewegungen des Wagebalkens, nach Fresnel's, Pouillet's und seinen eigenen Versuchen, bei 400facher Verdünnung der Luft in dem Apparate ebenfalls stattfanden, ist, nach Pouillet's Erfahrungen, nicht haltbar, denn dieser Experimentator fand auch hier eine Entgegensetzung der Richtung dieser Bewegungen, je nachdem

der Wagebalken oben oder unten hing, was Hr. Muncke in seinem Außatz (Poggend. Ann. XXII) auführt, wovon er aber nachher ganz abstrahirt. Ich habe in meiner früheren Abhandlung zu zeigen gesucht, woher es sich ertläre, daß die Bewegungen durch Strömungen in verdünnter Lust fast eben so erfolgen als unter dem gewöhnlichen Drucke der Atmosphäre, weil nämlich wahrscheinlich, was an Strömungen abgeht, durch Geschwindigkeit ersetzt werden möchte.

Es ist überhaupt auffallend, dass Hr. Muncke die Verschiedenartigkeit der Bewegungen im untern und obern Raum, die doch durchaus entscheidend gegen seine Hypothese sind, gar nicht berücksichtigt, oder dass er sich wenigstens von ihrem Nichtdaseyn nicht durch eigene Versuche zu überzeugen suchte, da diese Verschiedenheit doch einstimmig von Hrn. Pouillet und mir in der Erfahrung nachgewiesen worden ist. Ich hatte gebofft, meine Abhandlung würde ihn dazu veranlassen; da ich mich aber in dieser Hoffnung getäuscht sah, so beschloss ich, diese Versuche an einem, dem Munck e'schen an Empfindlichkeit ähnlichen Apparate anzustellen. Ich construirte mir also eine Drehwage, wo der Wagebalken ein feiner Glasfaden (von 0,3 Millimet. Dicke) war, der an dem einen, 50 Millimet. langen, Arme ein Holundermarkkügelchen (von 7 Millimet. Durchmesser) trug, an dem anderen kürzeren Arme (33 Millimet. lang), aber durch ein Lackkügelchen (von 2,7 Millim. Durchmesser) aufgewogen wurde. Aufgehängt wurde dieser leichte Wagebalken an einen einsachen Coconsaden. Der Glascylinder der Drehwage, in welchem sich der Wagebalken befand, und innerbalb welches er in jeder beliebigen Höhe, durch Auswinden des oberen Endes des Coconindens, horizontal schwebend erhalten werden kounte, hatte eine Höhe von 133 und einen Durchmesser von 138 Millimet.; der Boden desselben war Holz, der Dekkel eine Glasplatte, die in der Mitte eine Glasröhre für den Coconsaden trug. Die Resultate der Versuche mit diesem Apparate waren solgende:

Als er auf einem Fensterbrette gegen Norden stand, so richtete sich das Holunderkügelchen, wenn der Wagebalken im unteren Raum hing, gerade vom Fenster ab, dem Zimmer zu, und ein seitwärts genäherter warmer Körper zog es zu sich hin, bis es sich ihm gegenüber cinstellte; eine Drehung des Coconfadens von 360° veränderte an beiden Phänomenen, so wie an dem folgenden, gar nichts. - Als der Wagebalken aber im oberen Raum hing, richtete sich das Holunderkügelchen gerade zum Fenster hin, und ein seitwärts genäherter warmer Körper stiels dasselbe ab, so dass es sich in einer ihm diametral entgegengesetzten Stellung festsetzte. Die Annäherung des erwärmten Körpers geschah etwa 60° seitwärts von der Richtung des Wagebalkens bis auf 1 Zoll von der äußeren Glaswand; der Körper war ein biruförmiges, massives Messingstück, seine Temperatur etwa 60° R. - Diese letzten beiden Phinomene sprechen offenbar geradezu gegen Hrn. Muncke's Thermoelektricität. Da Hr. Muncke sich auf Zeugen beruft, so sey es mir vergönnt auch von meiner Seite die HH. Academiker Parrot, Kupffer und Hess als solche zu nennen, welche mir die Erlaubnis dazu ertheilt haben.

Hr. Muncke sagt ferner in seinem letzten Aufsatze, daße er eigentlich die Thermoelektricität des Glases gar nicht habe beweisen wollen, denn sie sey schon früher bekannt, ja ein ganz roher Versuch beweise sie augenscheinlich. Man brauche nur eine Glasplatte auf einem warmen Ofen zu erwärmen, und sie werde nicht nur das Electrometer afticiren, sondern selbst eine frei schwebende Pflaumfeder auziehen. — Was das frühere Bekanntseyn der Thermoelektricität des Glases betrifft, so muß ich es Hrn. Muncke überlassen, mir eine Stelle darüber in einem Lehrbuche oder Journale nachzuweisen; ich habe bisher nie etwas davon gehört oder gele-

sen, sondern unter den durch Wärme elektrisch werdenden Körpern immer nur krystallisirte angeführt gesehen. Im Gegentheil will Matteuci gefunden haben, dass das Glas zwar durch's Sonnenlicht elektrisch werde, durch dunkle Warme aber durchaus nicht. Hr. Muncke sagt zwar, dass die Versuche jenes Physikers, durch Berührung einer erwärmten Glasplatte und des Knopfes eines Goldblatt-Elektrometers, viel zu unvollkommen angestellt seven (Poggend. Annal. Bd. XX S. 425); wie stimmt dieses denn aber mit dem so eben angeführten Versuche zusammen, dass nämlich eine erwärmte Glasplatte nicht our das Elektrometer afficire, sondern auch selbst eine Plaumfeder anziehe? Hier wird derselbe Versuch als Beweis seiner Hypothese angeführt, welchen er als zu mvollkommen verwarf, als das Resultat seiner Ansicht enigegen war. - Wie dem auch sey, so wäre der erwähnte rohe Versuch allerdings gegen meine Ansicht von gossem Gewichte, wenn er wirklich das von Hrn. Muncke behauptete Resultat gäbe. Ich beeilte mich daher gleich tach Lesung der Munck e'schen Abhandlung ihn zu wiederbolen. Ich nahm eine quadratförmige Platte hiesigen Spiegelglases von 9 Quadratzoll Oberfläche, schraubte ac an einem Ende in einen Handfeilkolben und prüfte sie ap einem empfindlichen Bohnenberger'schen Eleklrometer 1); nachdem sie in Wasser getaucht und an der Luft trocken geworden war, hatte sie alle zufällig durch Reibung in ihr vorhandene Elektricität verloren. Hierauf stellte ich sie vorsichtig, mit möglichster Vermeidung aller Reibung, in einen vor einigen Stunden geheizten Ofen, indem ich sie immer nur am Feilkolben fasste, und pachdem sie eine Viertelstunde darin gelegen, brachte ich sie an's Elektrometer. In mehr als zwanzig Fällen

<sup>1)</sup> Er giebt bei dem Volta'schen Fundamentalversuche der Trennung einer Zink- und Kupferplatte, wo erstere z. B. mit dem Erdboden in Verhindung steht, die Negativität der Kupferplatte ohne Condensator sehr merklich an.

gab sie nicht die geringste Spur von Elektricität, nur einmal zeigte sich eine kleine Spur, die aber offenbar von Reibung des Glases bei Hineinbringung in den Ofen oder selbst beim Tragen durch die Luft an dieser entstanden war. Die Temperatur der Platte war so, dass ich den Feilkolben nicht wohl mit blosser Hand ansassen konnte. - Dieses Resultat widerspricht dem von Munck e erhaltenen geradezu, und ich begreise diesen Widerspruch in der That nicht, denn von Hrn. Muncke kann man unmöglich annehmen, dass er den Versuch so selv roh angestellt habe, dass er die warme, also sehr trockne Glasplatte unmittelbar mit der Hand angefasst habe (in der That macht das leiseste Streichen des Glases mit den Fingerspitzen das Elektrometer an den negativen Pol des Zamboni'schen Säulchen anschlagen). - Auch für diesen Versuch kann ich die oben angeführten Männer als Zeugen ansühren. - Da ich die Ursache des Widerspruchs zwischen unseren Resultaten eines und desselben Versuchs in Verschiedenheit des Glases vermuthete, so habe ich ihn mit böhmischem Glase, welches sich durch seine bedeutend größere Härte vor dem hiesigen auszeichnet, wiederholt, aber ganz mit demselben Erfolge.

Endlich sagt Hr. Muncke (S. 385): "Wenn Jemand aber vorzieht anzunehmen, die ausnehmend langsame Drehung des Wagebalkens durch einen Bogen von 90° gegen eine 2 Pariser Fuss entsernte Kerzenslamme (die ein gewöhnliches seines Quecksilberthermometer gar nicht wahrnehmbar assicirte) und das nachherige Feststehen in dieser Richtung werde durch Lustströmungen im verschlossenen Raume der gläsernen Halbkugel bewirkt, so scheint es mir am besten hierüber gar nicht zu streiten." Dieser Satz des Hrn. Muncke entscheidet gar nichts, denn ich sehe nicht ein, mit welchem Recht Hr. Muncke den geringen Temperaturunterschied für Erzeugung der Thermoelektricität hinreichend findet und zu-

gleich seine Wirksamkeit für Luftströmungen als gar nicht denkbar ansieht. Denn selbst das etwas sonderbare Argument, welches Hr. Muncke in seinem früheren Aufsatz (Bd. XX S. 424) gegen Diejenigen vorbringt, die sich wundern, dass ein so geringer Temperaturunterschied im Glase dieser schon thermoelektrisch erregen könne, lässt sich mit demselben Rechte auf Luftströmungen anwenden, wenn man nur die Worte: »elektrische Spannung und Elektricität « in » Luftströmungen « übersetzt: es heifst dort nämlich: » Endlich lässt sich aus der Kleinheit der elektrischen Spannung kein Argument bernehmen (d. h. gegen die Hypothese der Thermoelektricität), denn eben hierin liegt das Merkwürdige des Phänomens, dass eine so geringe Wärmedifferenz und die dadurch erzeugte, anderweitig ganz unmessbare Wärmeströmung dennoch hinreichend ist, um eine Elektricität zu erregen, welche die im höchsten Grade leichte Bewegung des Wagebalkens erzeugt. - Uebrigens aber widerlegt ein Versuch mit dem zuletzt von mir construirten, dem Munck eschen an Empfindlichkeit wenig nachstehenden Apparate, den zu letzt erwähnten abweisenden Ausspruch des Hrn. Muncke geradezu. Eine ihm auf 2 Fuss genäherte Wachskerze brachte eine Abweichung von 30° hervor, und zwar war die Bewegung von der Seite der Kerze abgewandt, weil der Wagebalken im oberen Raum hing; also fand hier offenbar eine Abweichung durch die 2 Fuss entfernte Kerze statt, die gewiss von keiner Thermoelektricität des Glases herrührt, sondern von Luftströmungen, da das Holunderkügelchen von der, der Kerze zugekehrten Wand des Glascylinders der Drehwage scheinbar abgestossen Der Versuch ward mit demselben Erfolge sechs word. Mal wiederholt.

Das Einzige was mir noch übrig zu bleiben scheint, wenn Hr. Muncke seine Versuche für durchaus überzeugend ansieht, wäre, dass die Glassorten sich verschieden in Hinsicht auf Thermoelektricität verhalten; allein

für mich ist auch dafür wenig Wahrscheinlichkeit vorhanden, denn der Glascylinder des von mir zuletzt construirten Apparats war ans Göttingen, und gab dennoch eben solche Resultate, wie das böhmische und hiesige Glas. Indessen mag Hrn. Muncke's Glas doch ein ganz besonderes seyn; in diesem Falle aber, glaube ich, würde er der Wissenschaft würdiger handeln, wenn er sein früheres Argument, welches von dem Aussehen der Bewegungen hergenommen ist, und höchstens für Augenzeugen volle Beweiskraft haben kann, fahren liefse, und seine Versuche so anstellte, dass er den Wagehalken in den oberen und unteren Raum eines Glascylinders aufhängen kann. Geschieht die Ablenkung dann im unteren zur wärmeren Stelle hin, im oberen aber von ihr weg, so muss er seine Hypothese der Thermoelektricität sahren lassen; ist die Richtung der Ablenkung aber in beiden Fällen dieselbe, so mus ich Hrn. Muncke für seinen Apparat Recht geben. Der Versuch ist einfach und durchaus entscheidend. Bis Hr. Muncke ihn aber apgestellt hat, kann ich nicht anders, als seiner Hypothese der Thermoelektricität widersprechen.

Was die Versuche des Hrn. Becquerel betrifft, die Hr. Muncke in der Nachschrift seines letzten Aufsatzes erwähnt, so müssen wir die Bekanntmachung derselben von Hrn. Becquerel selbst abwarten; vielleicht, dass sie in der That die Thermoelektricität besonderer Glassorten, nach Art der des Turmalins, beweisen.

Hiemit habe ich zur Ausmittlung der Wahrheit gethan was ich konnte; ich muß es nun anderen Experimentatoren überlassen, meine Versuche und die des Hrn.
Muncke zu controliren, was ich um so eher hoffen
darf, da sie so leicht zu wiederholen sind, indem die
dazu gehörige Drehwage (wie die von Coulomb augegebene elektrische) wohl den meisten Physikern zu Gebote steht; Hrn. Muncke aber kann ich aufrichtig versichern, daß es mir auf jeden Fall erfreulich seyn wird,

wenn der in Frage stehende Punkt auf diese Weise bestimmt entschieden wird, sollten selbst meine Ansichten dadurch widerlegt werden.

- V. Ueber die optischen Eigenschaften der hemiprismatischen oder zwei- und eingliedrigen Krystalle. Aus einem Schreiben des Prof. F. E. Neumann an den Herausgeber.
- Unter der großen Anzahl schöner optischer Präparate, welche Hr. Professor Nörren berg in Tübingen mir bei meiner Anwesenheit daselbst im vorigen Jahre zeigte, zog dasjenige des Gypses ganz besonders meine Aufmerksamkeit auf sich. Es waren nämlich Gypsplatten, senkrecht geschnitten gegen die Linie, welche den Winkel der optischen Axen halbirt, und diese Platten zeigten in Betreff der Farben der Ringsysteme eine aufsallende Verschiedenheit zwischen beiden Axen. Herschel 1) hat die zweiaxigen Krystalle nach den Farbenerscheinungen um ihre Axen in zwei große Klassen getheilt. Wenn man zwei Turmalinplatten rechtwinklig kreuzt und den Hauptschnitt eines zweiaxigen Krystalls parallel mit einer der Turmalinaxen dazwischen bringt, so kehren, bei einem Krystalle der ersten Klasse z. B. beim Topas, die centralen farbigen Räume um die Axen einander ihre blaue Enden zu; dagegeu ihre rothe Enden, wenn der Krystall zur zweiten Klasse gehört, wie der Arragonit. Die eine der Gypsaxen gehört nun entschieden zur zweiten Klasse; sie ist lebhast gefärbt, roth und grün, und das Roth ist der andern Axe zugekehrt; diese andere Axe zeigt nur eine schwache und undeutliche Färbung der Enden der centralen gelben Ellipse, so

<sup>1)</sup> Philosoph. Transact. 1820.

dass man zweiseln kann, ob diese Axe nicht zur ersten Klasse gehöre, oder doch zu jener seltenen dritten Klasse, wo beide Enden der centralen Ellipse keinen Unterschied der Färbung sehen lassen. In der That bin ich bei meinen ersten Platten, die über 4 Linien dick waren, in diesem Zweisel gewesen; erst bei Platten von etwa zwei Linien sah ich eine unzweideutige Färbung der Enden der centralen Axenräume, das Rotb der andern Axe zugekehrt 1).

Diess Phänomen rührt nicht her von einer fehlerhaf-

1) Durch die Gute des Hen. Prof. Norrenberg, welcher mich bereits im Sommer 1832, auf einer Durchreise durch Darmstadt mit der in Rede stehenden Erscheinung bekannt machte, besitze ich einen von ihm selbst geschliffenen Gypskrystall, an dem die Farbanverschiedenheit der Ringsysteme um beide Axen ungemein schön zu beobachten ist. Ich sinde jedoch die Farben an dies sem Exemplare etwas anders als sie von Hrn. Prof. Neumann an seinen Krystallen wahrgenommen worden sind, und halte et deshalb nicht für ganz überflüssig sie hier kurz anzugeben. Vorausgesetzt, dass jener Krystall, an dem die beiden geschliffenen Flächen unter sich parallel, und gegen die sogenannte Mittellinie etwa senkrecht sind, in der gehörigen Lago zwischen die beiden rechtwinklig gekreuzten Turmaline gebracht sey, der schwarze Strich des einen Ringsystems also in die Verlängerung von dem des andern Systems fallen wurde, erblickt man Folgendes.

Das Ringsystem der einen Aus (wahrscheinlich der rathen des Hen. Professor Neumann) hat in seiner, von dem Ringsystem der andern Axe abgewandten Halfte einen lebhaften gelben Farbenton, der besonders in den Zwischenräumen der Hinge sichtbar ist, aber sich selbst in den Farben der Ringe noch deutlich erkennen lafet, du deren Blau dadurch einen grunen Ton besitzt. Diesee gelbe Farbenton nimmt von dem achwaraen Striche abwärts zu beiden Seiten bin allmälig an Stärke ab, und zwar ao, dass er desto schmäler wird, je naber er dem Mittelpunkt des Ringsystems kommt; er erstreckt sich jedoch noch über die Mitte hinaus, in die andere Hälfte des Ringsystems hinein, und er füllt namentlich den ganzon Raum, welcher vom innersten Ringo dieses Systems eingeschlossen wird. Die zweite Halite des Ringsystems dieser Axe, d. h. die dem Ringsystem der andern Ans zugewandte Halfte, seigt dagegen einen schon veilchenblauen Farbenkeil, der aber erst etwa beim aweiten Ringe (von der Mitte aus gezählt) anfängt, und von da ab nach den äuten Lage der Schnitte, auch nicht von den fast unvermeidlichen Drückungen bei Bearbeitung der Platten, wie

feeren Ringen eben so an Breite aunimmt, als die Intensität seiner Farbe abwärts von dem schwarzen Striche, der ihn halbirt, nach beiden Seiten hin allmälig schwächer wird.

Das Ringsystem der andern Aze (der matten des Hrn. Prof. Neumann) zeigt diese lebhaften Farbenkeile nicht; die Zwischenräume der Ringe sind farblos, gleich wie der vom innersten Hinge eingeschlossene Raum; allein man bemerkt in der dem Ringsystem der ersten Aze zugewondten Hälfte, zu heiden Seiten des schwarzen Strichs, an den zwei oder drei ersten Ringen einen schönen rosenrothen Farbenton, der aber nur schmalist und sich weiter abwärts von der Mitte des Systems bald vertiert. In der von dem Ringsystem der ersten Aze abgewandten Hälfte hat der schwarze Strich zu beiden Seiten einen meergemen Farbensaum, der zwar breiter ist und sich weiter abwärts von der Mitte verfolgen läfst als der rosenrothe, aber doch bei weitem nicht die Intensität und Extension des gelben oder veilchenblauen Keils im Ringsystem der ersten Aze besitzt.

Dieses erste Ringsystem unterscheidet sich überdiess nach dadurch von dem der matten Aze, dass die Ringe darin ungleich ashleichar sind als beim letzteren. Bei Anwendung von weistem Liehte ashle man in jenem System (der angenannten rothen Aze) mit Leichtigkeit 18 bis 20 Ringe; bei dem Systeme der matten Aze dagegen kaum 6 bis 8. Die Farben der eigentlichen Ringe, so weit sie nicht durch die erwähnten Farbenkeile abgeändert werden, scheinen bei beiden Azen gleich zu seyn, und das Roth unter denselben nach innen zu liegen; doch wage ich darüber, wie überhaupt über die Folge dieser Farben, nicht zu anscheiden.

Der Nörrenberg'sche Gypskrystall, gemessen in Richtung der sogenannten Mittellinie, auf welcher die geschliffenen Flöchen senkrecht stehen, misst 6,5 Par. Linien, ist also bedeutend dieker (oder länger, wenn man will) als der von Hrn. Prof. Neumann untersuchte. Ich glaubte daher ansangs das Abweitunde in den von uns beobachteten Farben läge in der Verschiedenheit der Dimensionen der Krystalle; allein ich habe später Gelegenheit gehabt, zwei andere, Hrn. Prof. Mitscherlich ungehörige Krystalle zu untersuchen, einen etwa 5, und den andern etwa 4 Linien dick; und habe an beiden im Wesentlichen dieselben Farben wie am Nörrenberg'schen Krystall wahrge-nommen.

unangenehm störend diese auch sonst auf die Regelmässigkeit der Ringe wirken; — vielmehr ist er ein constantes, an die krystallinische Structur gebundenes Phäsnomen. Die Zerstreuung der Axen ist auf beiden Seiten der Mittellinie ungleich. Es hat, um in der Terminologie der Fresnel'schen Theorie zu reden, eine jede Farbe ihre eigenen Elasticitätsaxen, die nicht allein der Größe nach verschieden sind, was bekannt war, sondern auch der Lage nach. Dieß ist die Bedeutung der schönen Entdeckung von Hrn. Nörrenberg beim Gyps, von der Sie gerne diese kurze Notiz in Ihre geschätzten Annalen ausnehmen werden.

Es ist aber das Verhalten der optischen Axen im Gyps nicht die einzige bekaunte Thatsache, aus welcher sich - wenn es noch erlaubt ist, die Terminologie der Fresnel'schen Theorie auf unsymmetrische Krystalle anzuwenden - eine Zerstreuung der Elasticitätsaxen ergiebt. Schon früher hat Hr. Nörrenberg, gleichzeitig mit Herschel ein Factum aufgefunden, aus welchem mit unmittelbarer Evidenz hervorgeht, dass die Elasticitätsaxen der verschiedenen Farben eine verschiedene Richtung baben - ich meine die Erscheinungen, welche der Hier liegen nicht, wie beim Gyps, die Borax ') zeigt. größten und kleinsten Elasticitätsaxen in der Ebene, durch welche die Krystallgestalt symmetrisch getheilt wird, sondern in einer darauf senkrecht stehenden; wie beim Gyps variiren aber der Lage nach für die verschiedenen Farben die beiden Elasticitätsaxen, welche in der symmetrisch theilenden Ebene liegen; die optischen Axen für die einzelnen Farben liegen in verschiedenen, gegen jene Ebene senkrechten Ebenen; sie sind also über einen Theil einer Kegeloberfläche zerstreut. Herschel sagt von der Curve, in welcher die Farbenaxen beim Borax dem Auge erscheinen, dass sie wahrscheinlich Stücke unbekannter, von der Fresnel'schen Elasticitätsobersläche abhängiger 1) Diese Annalen, Bd. XXVI S. 309.

Linien seyen. Es ist also um so mehr herrvorzuheben, dass dem Phänomen eine neue, mit der Fresnel'schen Theorie in keinem Zusammenhange stehende, ja ihr widersprechende Thatsache zum Grunde liegt. Die Analogie, die Sie, verehrter Freund, zwischen diesem Phänomen und demjenigen sahen, wo die optischen Axen der einzelnen Farben in zweierlei auf einander senkrechten Ebenen liegen, wie Sie diess wahrscheinlich sür den Gyps in höheren Temperaturen machten, und wie Brewster diess am Glauberit nachgewiesen hat 1); diese Analogie ist nur scheinbar, weil sich hier alles aus der verschiedenen Länge der Elasticitätsaxen für die einzelnen Farben erklärt, ohne dass ihre Richtung variirt.

Ich komme auf den Gyps zurück. Ich kann Ihnen one andere Thatsache mittheilen, welche für sich schon die Verschiedenheit der beiden optischen Axen des Gyp-Nach Hrn. Mitscherlich's schöner Entdeckung nähern sich die beiden Axen bei erhöhter Temperatur und vereinigen sich zwischen 70° und 80° R. Aber ich habe gefunden, dass die Geschwindigkeit, mit welcher die Axen sich gegen einander bewegen, für die beiden Axen sehr verschieden ist, die eine Axe bewegt sich beinahe halbmal schneller als die andere. Zur bequemen Bezeichnung nenne ich die eine Axe die rothe, diejenige mit lebhafter Färbung, die andere die matte Axe. Es ist die letztere, welche die viel raschere Bewegung mit der Temperaturveränderung macht. Doch, ehe ich zu den bierüber angestellten Beobachtungen übergehe, erlauben Sie mir, Ihnen die Methode anzugeben, deren ich mich zur Bestimmung der Lage der optischen Axen uberhaupt bedient habe; sie ist einfach und lässt jede erreichbare Genauigkeit zu. Ich lasse das Licht 2) durch eine Turmalinplatte auf eine Linse fallen, in deren Focus ungefähr sich der Krystall befindet; auf diesen habe ich ein Fernrohr gerichtet, vor dessen Ocular die zweite

<sup>1)</sup> Annal. Bd. XXVII S. 480.

<sup>2)</sup> Von einer Löthrohrlampe.

Turmalinplatte angebracht ist; in der Ebene des Fadenkreuzes befindet sich bei schicklicher Stellung des Krystalls nun das Ringsystem. Der Krystall ist an einem
Goniometer so befestigt, dass diese Stellung durch blosse
Drehung der Goniometeraxe hervorgebracht wird. Die
erste Anwendung dieser Vorrichtung machte ich zur Bestimmung der Neigung der scheinbaren optischen Axen
des Arragonits, welche Rudberg 32°, Brewster aber
29° 56' gesunden hat ¹), und die 30° 46' seyn sollte. Ich
fand sie an der einen Ebene einer Platte von einem bühmischen Arragonit 30° 47', an der anderen 30° 50' ²).
Die Differenz von 3' schiebe ich auf die Unvollkommenheit, mit der ich die Flächen plan geschliffen hatte.

Ich wollte nun die Neigung der optischen Axen im Gyps und ihre Richtungen in Beziehung auf die krystallinische Structur bestimmen. Wie sorgfältig ich auch die Flächen plan zu schleifen suchte, die Uebereinstimmung der einzelnen Beobachtungen war viel geringer als ich zu erwarten berechtigt war, und als ich beim Arragonit sie gefunden batte. Eine genügende Uebereinstimmung erreichte ich erst als ich bemerkt hatte, dass eine Temperaturveränderung von 0,1 Grad eine merkliche Veränderung in der Lage der Axen hervorbringt — dass also meine Nähe außer Einflus auf die Krystalle gesetzt werden mußte. Meine Messungen waren folgende:

Zuerst an einer Platte, an welcher zwei Paare von Flächen geschnitten waren, die nur wenig schief gegen die optischen Axen geneigt standen. Die Zeichnung Fig. 1 Taf. II wird meine Messungen erläutern. Ich lege die Normalen der beiden Flächen, durch welche ich die optischen Axen beobachtete, durch den Mittelpunkt einer Kugel, deren Obertläche sie in den Punkten M und R schneiden; die scheinbaren optischen Axen durch denselben Mittelpunkt gelegt, schneiden die Oberfläche in r

<sup>1)</sup> Annal. Bd. XXVII S. 504.

<sup>2)</sup> Jede dieser Bestimmungen ist das Mittel aus 5 Beobachtungen, die nur wenige Minuten von einender abwichen.

und m, r ist die rothe Axe, m die matte. Die wahren optischen Axen haben die Durchschnittspunkte r' und m', und sind so bestimmt, daß sin Rr': sin Rr = sin Mm': sin Mm= die mittlere Geschwindigkeit des Lichtes im Gyps zu Eins. Gemessen wurden folgende Winkel: 1) Mr, 2) Rm, 3)  $r_0$ , 4)  $m\mu$ , 5) RM.

Die Winkel Mr und Rm wurden so gemessen, wie Fig. 2 Taf. Il zeigt. Das Ferprohr F war senkrecht gegen die Goniometeraxe und auf den entfernten Gegenstand A gerichtet; die Krystallebene kk, parallel mit der Goniometeraxe, reflective den Gegenstand B in's Fernrohr: der Winkel BCA war vorher gemessen mittelst des Goniometers; seine Hälfte ist jetzt die Neigung des Fernrohrs gegen die Krystallsläche. Diese wurde jetzt mittelst der Goniometeraxe in die Lage k'k' gedreht, wo der Mittelpunkt der Farbenringe auf das Fadenkreuz des Fernrohrs fiel. Die Hälfte des Winkels ACB, addirt zu dem Drehungswinkel, ist die Neigung der scheinbaren Axe gegen die Krystallebene. - Die Winkel ro und mµ wurden nur ungefähr gemessen. Der Krystall wurde so an der Goniometeraxe befestigt, dass die Ebene MR senkrecht darauf stand, das Fernrohr, ungefähr horizontal, wurde so schief gegen die horizontale Goniometeraxe gestellt, dass durch Drehung des Krystalls der Mittelpunkt eines Farbenringes, z. B. der von m, aufs Fadenkreuz geworfen wurde. Die Neigung des Fernrohrs gegen die auf der Goniometeraxe senkrechten Stellung ist der Winkel mu. Die Neigung des Fernrohrs wurde durch eine entfernte Scale, die durch dasselbe abgelesen wurde, bestimmt. Ich fand:

mR	bei	der '	Temp	eratur	16,2	R.=57°	4'
	-				16,6	- == 56	35
rM	-		-	-	16,1	- =56	41,7
		-			16,0	- == 56	43,6
	Alse	o bei			16,2	- = 56	40

ferner:

 $m\mu = 4^{\circ} 20'$   $r\varrho = 3 - 4$  MR = 54 - 34

Um hieraus den Winkel r'm', d. i. die Neigung der wahren optischen Axen, zu finden, muß man die mittlere Geschwindigkeit des Lichtes im Gypse, d. i. seine mittlere Elasticitäteaxe kennen. Wir besitzen mehrere Angaben über den Brechungscoëfficienten des Gypses, und bei der Kleinheit des Bogens Mm und Rr könnte man irgend eine derselben anwenden, ohne dadurch irgend einen bedeutenden Fehler zu veranlassen. Ich habe es aber vorgezogen diese Größe direct zu bestimmen. Ich habe die Neigung der scheinbaren optischen Axen an einer anderen Platte gemessen, die so geschnitten war, dass diese Neigung durch die Brechung der Strahlen vielmehr vergrößert wurde. Die Platte war ungefähr senkrecht gegen die Mittellinie der optischen Axen. Fig. 3 Taf. II erläutert die Messungen. Die scheinbaren Axen sind durch den Mittelpunkt einer Kugel gelegt, und schneiden dieselbe in R und M; in N wird sie geschnitten von der Normale der Ebene, durch welche ich die Axen beobachtete. Ich maß:

NM bei	16,55 R.	52°	16'	RNb	ei 16,58 R.	42°	7'
	27 -	52	30		16,35	42	13
	20 -	52	33		16,10	42	16,6
					16,00	42	20
				Also b	ei 16,2	420	14

Ich fand den auf NM senkrechten Bogen  $Rr=1^{\circ}$ , und Mm, senkrecht auf RN,  $1^{\circ}$  22'; diess giebt für den  $\angle MNR$  zwei um 14' verschiedene Werthe, von denen ich das Mittel nahm. Die Neigung der wahren Axen R'M' muss hier dieselbe seyn wie beim ersten Krystall, in Fig. 1 Taf. II der Bogen r'm'. Hieraus kann man das Verhältniss  $\frac{\sin NM'}{\sin NM} = \frac{\sin NR'}{\sin NR}$ , welches gleich ist in Fig. 1

Taf. II dem Verbältnis  $\frac{\sin Mm'}{\sin Mm} = \frac{\sin Rr'}{\sin Rr}$ , finden. Ich fand auf diese Weise als mittlere Geschwindigkeit des Lichtes im Gypse 0,6568, welches den Brechungscoöfficient 1,5224 giebt, der nabe mit der Angabe von Wollaston, 1,525, übereinstimmt. Die Neigung der wahren Axen M'R' in Fig. 3 Taf. II, oder mr' in Fig. 1 Taf. II ergiebt sich hieraus

bei 16,2 R.=57° 37'.

Einen Fehler von 10' in dieser Bestimmung halte ich kaum für möglich, und ein solcher Fehler würde in der dritten Stelle des Brechungscoöfficienten einige Einheiten betragen; die Angabe von Brewster, 1,536, würde einen Fehler von 40' voraussetzen, und die von Newton, 1,468, einen Fehler von 1 drad.

An dem ersten Krystall, Fig. I Taf. II, wurden nun bei einer niedrigeren Temperatur folgende Messungen angestellt:

 mR bei 7,5 R.
 60° 30′

 Mr - 7,45 - 58 55
 54 33

 ρr 3 23
 3 4 25

Hieraus ergiebt sich für die Neigung der wahren optischen Axen:

bei 7,5 R.=61° 24'.

Die Neigung hat bei einer Temperaturdisserenz von 8,7 R. sich also um 3° 47' verändert. Berechnet man aber, um wie viel sich jede der Axen verrückt habe, so sindet man sür r': 1° 32', und sür m': 2° 15'; r' war die rothe Axe, m' die matte. Der Unterschied in der Bewegung der beiden Axen ist also bei dieser geringen Temperaturdisserenz schon sehr entschieden. Die größten und kleinsten Elasticitätsaxen haben ihre Richtung bei einer Temperaturdisserenz von 8,7 R. um 22 verändert.

Die Messungen bei 7,5 R. und 16,2 R. batte ich an-

gestellt, um andere Messungen bei der gewöhnlichen Temperatur auf einander reduciren zu können. Um die Richtungen der optischen Axen in Beziehung auf die krystallinische Structur zu bestimmen, schnitt ich an einem kleinen Gypskrystall der hiesigen Universitätssammlung (das Material zu den übrigen Untersuchungen verdanke ich der Güte des Hrn. Prof. Weiss), an welchem die von Hauy mit n bezeichneten Flächen schön spiegelnd waren, zwei Flächen, welche die stumpfe Kante der Flächen f ungefähr gerade abstumpften. Ein solcher Schnitt zeigt die matte Axe. In Fig. 4 Taf. II sind n, n' die Durchschnitte der Normalen der Flächen n und n mit einer Kugelstäche, N ist der Durchschnitt der Normale der geschliffenen Fläche, durch welche ich die Axe beohachtete; die scheinbare Axe schneidet die Kugel in M, die wahre in m, so dass ma senkrecht auf nn' steht, und nn' in a halbirt wird. Ich fand nN=112° 13, n'N =111° 49.7. Ich mass

MN bei 7,05 R. : 9° 59' und bei 15,39 R.: 13° 20',6

- 7,21 : 10 4,3 - 15,7 : 13° 31,3
- 7,02 : 9 59,3
- 7,43 10 9,5.

so dass also zu setzen ist bei 7,5 R.  $MN=10^{\circ}$  11' und bei 16,2  $MN=13^{\circ}$  43,5. Hieraus erhält man bei 7,5:  $am=107^{\circ}$  und bei 16,2:  $am=104^{\circ}$  42', so dass die Bewegung der matten Axe innerhalb dieses Temperaturintervalls 2° 18' beträgt, was mit der vorigen Bestimmung, 2° 15', recht gut übereinstimmt.

Nach diesen Bestimmungen lässt sich die Lage der beiden optischen Axen in Beziehung aus die krystallinischen Richtungen sixiren. Nach Fig. 5 Tas. II würde ich mich kurz ausdrücken können. PP'QQ' stellt ein natürliches Bruchstück des Gypses vor, PP' den fasrigen Querbruch, PQ den muschligen. Die Kante, in welcher sich die beiden Flächen n und n schneiden, ist parallel mit PP'. Durch C habe ich die Linie pp' parallel mit PP'.

rallel mit PP' gezogen, durch denselben Punkt die matte Axe Cm und die rothe Axe Cr gelegt, und die ihre Neigung halbirende Elasticitätsaxe CE. Es ist

> bei 7,5 R. und bei 16,2 R. pCE 13° 42' 14° 6' pCm 17 0 14 42 pCr 44 24 42 55 mCr 61 24 57° 37

Obgleich das Factum, dass bei einer Temperaturveränderung nicht allein die optischen Axen sich bewegen, sondern dass zugleich die Elasticitätsaxen ihre Richtung verändern, durch die vorstehenden Beobachtungen, wenngleich nur in einem engen Temperaturintervall angestellt, außer allen Zweisel gesetzt ist, so wollte ich diese merkwürdige Thatsache doch in höheren Temperaturen versolgen — auch interessirte es mich, die Richtung kennen zu lernen, in welcher beide Axen zusammen gehen. Ich schnitt eine neue Gypsplatte, so dass ich beide Axen durch dieselbe Ebene sehen konnte, ähnlich der in Fig. 3 Tas. II. Meine Messungen Fig. 3, reducirt auf:

15,3 R. : NR 40° 42′ NM 56 11 RM 96 8

Hieraus ergiebt sich für die Neigung der wahren optischen Axen bei 15,3 R.: R'M'=58° 3'; die vorhergehenden Messungen geben bei dieser Temperatur 58° 1'. Den Krystall hatte ich an einem kleinen Goniometer befestigt, dessen Scheibe ich nun horizontal legte, so daß der Krystall sich unterhalb der Scheibe besand. Ich setzte ein Gesäs mit Rüböl unter das Goniometer, in welches der Krystall hineinragte. Das Gesäs hatte zwei Oessen, die mit Glasscheiben verschlossen waren, so dass ich mittelst des durch die Linse in das Gesäs auf den Krystall geworsene Licht und mit Hülse des Ferntohrs die Farbenringe noch beobachten konnte. Ich mass

dic Neigung der scheinbaren optischen Axen in Rüböl, und fand sie, reducirt auf:

.15,3 R. : 60° 19'.

Diese Messung habe ich benutzt, um den Brechungscoëfficienten meines Rüböls zu bestimmen, da ich nicht gewifs war, ob in dieser Hinsicht nicht merkliche Verschiedenheiten unter den verschiedenen Sorten Rüböl stattfin-In Fig. 3 Taf. II sollen R", M" die scheinbaren Axen des Gypses im Rüböl vorstellen. Es wurde aber nicht der Bogen M"R" gemessen, sondern da der Krystall so am Goniometer befestigt war, dass die Ebene des Bogens RM mit der Scheibe parallel war, wurde die Projection von R''M'' auf RM, d. i. r''m'', gemessen. Die Projection von R'M' auf RM ist r'm'. Der Unterschied von r'm' und r"m" ist Folge der Brechung aus Gyps in Rüböl; dieser Unterschied beträgt 2º 10'. Ich bezeichne das Verhältnis des Brechungscoëssicienten des Gypses und des Rüböls mit 1+x, wo von x nur die erste Potenz zu berticksichtigen ist. Setzt man  $\angle RMN = \alpha$ ,  $\angle MRN = \beta$ , NM' = a, NR' = b, so kann man setzen:

 $x = \frac{2^{\circ} \ 10'}{\cos \alpha \, tg \ \alpha + \cos \beta \, tg \ b} = 0.0346.$ 

Dividirt man mit 1+x in 1,5224, als den vorher gefundenen Brechungscoëssicienten des Gypses, so sindet man den Brechungscoëssicienten des Rübüls =1,472, genau wie Brewster ihn gesunden hat. — Man wird häusig Ursach haben diese Methode umzukehren, indem man eine Flüssigkeit von bekannten Brechungscoëssicienten des Krystalls bestimmt. Bei den glimmerähnlichen Substanzen z. B. wird diese Methode unter den bekannten das genaueste Resultat geben.

Das Oel wurde nun durch eine unter das Gefäss gestellte Lampe erwärmt, und ich beobachtete, um wie viel jede Axe von der Lage, die sie bei 15,3 R. gehabt hatte, sich entsernte; die Summen dieser beiden Veränderungen gaben die jedesmalige Abnahme der Neigung der scheinbaren Axen. Einige dieser Beobachtungen enthält folgende Tafel:

Temp.	Rothe Are.	Matte Aze.
15°,3 R.	0	0
40,7	6º 2'	9° 6'
49,3	8 47	12 57
52,2	9 13	13 39

Die Angaben der Temperaturen haben wenig Zuverlässigkeit, es sind nur die Temperaturen des Oels; die correspondirenden Entfernungen der beiden Axen von ihren Lagen bei 15°,3 sind aber mit Sorgfalt bestimmt. — Der Mittelpunkt, in dem beide Axen zusammengingen, war entfernt:

von der rothen Axe 26° 7' von der matten Axe 34 11.

Diess sind die scheinbaren Bewegungen der Axen, die sof die wahren Bewegungen in dem Bogen R'M' reducirt werden müssen. Ich habe angenommen, dass die Curve R"M", in welcher sich die scheinbaren Axen bewegen, ein größter Kreis sey, und die auf RM beobachteten Winkel auf R"M" reducirt, nach folgender Formel:

$$\frac{\sin R'' T''}{\sin T'' M''} = \frac{\cos r'' R''}{\cos m'' M''} \cdot \frac{\sin r'' t''}{\sin t'' m''}$$

Die scheinbaren Bewegungen in R"M" wurden auf die wahren Bewegungen in R'M' reducirt nach:

Hiernach erbalte ich für die wahre Bewegung der Axen, bis zu dem Punkt wo sie zusammen gehen, für

die rothe Axe 25° 8' die matte Axe 32 49.

Die matte Axe hat sich also um 7° 41' mehr verändert als die rothe, und die Drehung der größten und kleinsten Elasticitätsaxen um die mittlere beträgt 3° 50'. Bei

15°,3 ist die Linie 14° 4' gegen den fasrigen Bruch geneigt, die Linie, in welcher die Axen zusammengehen, hat also gegen diesen Bruch eine Neigung von 17° 54'.

Biot giebt in seinem Traite de physique die Neigung der Mittellinie gegen den fasrigen Bruch zwischen 16º und 17º an, was für gewöhnliche Temperatur etwa um 2º von meiner Bestimmung abweicht. Indess hat die von ihm bestimmte Richtung zunächst eine andere physikalische Bedeutung; es ist nämlich diejenige Richtung. nach welcher ein senkrecht, durch ein natürliches Gypsblättchen gehender Lichtstrahl polarisirt seyn muss, damit er ungetheilt bindurch gehe. - Es hat gerade beim Gyps seine Schwierigkeit, diese Richtung in Beziehung auf die krystallinische Structur zu fixiren. Das von mir angewandte Verfahren ist von dieser Schwierigkeit be-Bei den bäufigen Zwillingsverwachsungen ist es leicht Zwillingslamellen zu erhalten, in welchen man die Gränze beider Individuen fast nur im polarisirten Lichte wahrninmt. Fig. 6 Taf. II stellt eine solche Zwillingslamelle des Pariser Gypses vor. Das eine Individuum MBF hat seinen muschligen Bruch parallel mit MB, den fasrigen parallel mit FB, das andere Individuum hat den muschligen Bruch in MB', den fasrigen B' T. Die Zwillingsgränze MT ist die gerade Abstumpfung der stumpfen Kante von den Flächen I, I. Die Richtung, in welcher das senkrecht durch die Lamelle hindurchgehende Licht polarisirt seyn muss, damit es ungetheilt hindurchgehe, ist bei dem ersten Individuum CE, bei dem zweiten CE'. Ich habe den Winkel ECE' gemessen; wenn man von seiner Hälfte den Winkel CFB=61° 30' abzieht, erhält man die Neigung der ligne intermédiaire gegen den fastigen Bruch CDF. - Ich habe sechs Bestimmungen gemacht, bei einer Temperatur, die etwa zwischen 17° bis 18° R. gewesen seyn mag, drei mit jeder Hälste des Limbus; jede Bestimmung ist das Mittel aus fünf Beobachtungen. Ich fand für:

CDF 1) 14° 26'

4) 140 20'

2) 14 24 5) 14 17

3) 14 22 6) 14 14.

Das Mittel ist also 14° 20'. Ich wage nicht zu entscheiden, ob die Richtung CE wirklich genau zusammenfällt nit derjenigen Linie, welche den Winkel der optischen Axen halbirt. Dass übrigens der Winkel ECE' (also auch der Winkel CDF) sich mit der Erhöhung der Temperatur vergrößert, davon habe ich mich aber überzeugt.

## Ueber die isochromatischen Curven der einaxigen Krystalle;

com Dr. J. Müller in Darmstadt 2).

Jurch die Lehre von den Interferenzen polarisirter Strahlen ist es gelungen, die Entstehung der Farbenerscheinungen, welche doppeltbrechende Krystallblättchen im polarisirten Lichte zeigen, auf eine weit genügendere und zugleich weit einfachere Weise zu erklären, als es vorber durch die Lehre von der beweglichen Polarisation geschehen war. Ganz besonders aber möchte wohl Airy's Erklärung der Ringsysteme einaxiger Krystalle im Stande sevo, die Vorzüge der Undulationstheorie hervorzuheben.

Nicht allein in ihren einzelnen Farbenerscheinungen, sondern in ihrem ganzen Zusammenhange erklärte er jene Ringsysteme. Mittelst seiner auf die Fresnel'sche Theorie gestützten Rechnungen construirte er gleichsam nicht allein die Ringsysteme in gewönlichen einaxigen Krystallen, sondern auch, mit Hülfe einiger Hypothesen über die elliptischen Vibrationen im Bergkrystall, die merkwürdigen Erscheinungen der Circularpolarisation, welche an diesem Mineral beobachtet werden. Die Uebereinstim-

<sup>1)</sup> Vorliegende Abhandlung bildet eine Fortsetzung von der in dies. Aun. Bd. XXXIII S. 242, in deren Titel, beilbofig bemerkt, isochromatische Gurven statt Farben gelesen werden mufs. P.

mung der Resultate seiner Rechnungen mit der Erfahrung ist wahrhaft überraschend. Air y's Abhandlung über diesen Gegenstand besindet sich in dem vierten Bande der Transactions of the Cambridge Philosophical Society, und ist im XXIII. Bande dieser Annal. übersetzt.

Die Ringe, welche man in einaxigen, senkrecht auf die Axe geschnittenen Krystallen sieht, nehmen bekanntlich um so mehr an Farbenglanz ab, je weiter sie von dem Mittelpunkte der Systeme entfernt sind, bis man endlich gar keine Farbenringe mehr unterscheiden kann, wie es auch bei den Newton'schen Farbenringen der Fall ist; sobald man aber statt des weissen Lichtes homogenes anwendet, so sieht man eine ungeheure Menge von Ringen, die erst dann aufhören sichtbar zu seyn, wenn sie zu fein werden, um noch vom Auge bemerkt werden zu können. Wie hier das homogene Licht Ringe zum Vorschein bringt, von denen man vorher nichts bemerken konnte, so macht es auch in einaxigen Krystallplatten, deren Oberslächen eine andere Richtung gegen die optische Axe haben, ganze Curvensysteme sichtbar, von denen man im weißen Lichte nicht die Spur wahrzunehmen vermag. In dem Folgenden will ich versuchen, die Entstehung der Curvensysteme, wie man sie in Krystallplatten beobachtet, deren Oberslächen einen Winkel von 45° mit der optischen Axe machen oder parallel mit ihr sind, nach dem Beispiele Airy's, aus den Grundsätzen der Vibrationstheorie zu erklären.

Airy hat in seiner eben erwähnten Abhandlung nachgewiesen, daß wenn beim Austritt aus einer doppeltbrechenden Krystallplatte ein ordentlicher und ein außerordentlicher Strahl zusammentressen, die vor ihrem Eintritt in die Krystallplatte, und in einer und derselben Ebene polarisirt waren, und sie nach dem Austritt durch einen Polarisationsspiegel oder eine Turmalinplatte zerlegt werden, daß alsdann die Intensität I des Strahls, welcher durch die Interserenz beider entsteht durch:

 $\left[1+\cos 2(\alpha+\varphi)\cos 2\varphi+\cos \frac{2\pi}{\lambda}\Theta\sin 2(\alpha+\varphi)\sin 2\varphi\right]...(1)$ 

ugedrückt werden muß. Es bezeichnet hier  $c^2$  die Inasität der einfallenden Strahlen,  $\varphi$ , den Winkel, welhen der durch die Richtung des einfallenden Strahle
legte Hauptschnitt des Krystalls mit der Polarisationshene der einfallenden Strahlen, und  $\alpha$  den Winkel,
alchen die Polarisationsebene der einfallenden Strahlen
It der des Zerlegungsspiegels oder des zerlegenden
armalins macht; ferner bezeichnet  $\lambda$  die Länge einer
htwelte in der Luft, und  $\Theta$  die Anzahl der Wellenagen, um welche der eine der beiden beim Austritt
ammentressenden Strahlen dem andern vorangeeilt ist.

Mittelst dieser Formel sind wir im Stande alle Ringcheinungen herzuleiten, wenn wir nur für \textcolor den je-Fall entsprechenden Werth setzen. Wenn die Kryliplatte senkrecht auf die Axe geschnitten ist, so ist eine veränderliche Größe, die von der Richtung des stallenden Strahls abhängig ist, und alle Werthe zwiben 0° und 360° haben kann. In anderen Fällen ist ds, wie wir weiter unten sehen werden, nicht mehr Fall, indem die Polarisationsebene der ordinären rablen sowohl als der extraordinären Strahlen einander itweder immer parallel bleiben, wie diess bei Platten Fall ist, die parallel mit der Axe geschnitten sind, er doch wenigstens so nahe parallel bleiben, dass man ohne bedeutenden Fehler für parallel annehmen kann dies bei Platten stattfindet, die in einem Winkel 15 45° gegen die Axe geschuitten sind. Dadurch wern in diesen beiden Fällen die Rechnungen aufserorntlich vereinsacht, weil alsdaun in dem Ausdruck bei nur noch @ veränderlich ist, welches, wenn man sein Werth einer Constanten gleich setzt, unmittelbar die leichung der isochromatischen Curven giebt, wie es ith aus dem Folgenden deutlicher zu ersehen seyn wird. Poggendorff's Annal, Bd. XXXV.

Wir wollen jetzt zu der Betrachtung der einzelnen Fälle übergehen.

 Isochromatische Curven in einaxigen Krystallen, welche unter einem Winkel von 45° gegen die Axe geschnitten sind.

Erscheinung. Wenn man eine einaxige, unter einem Winkel von 45° gegen die Axe geschnittene Krystallplatte zwischen zwei Turmalinplatten legt, deren Polarisationsebenen parallel oder gekreuzt sind, so daß die Projection der optischen Axe auf eine der beiden Oberstächen des Krystalls einen Winkel von 45° mit den Polarisationsebenen der Turmaline macht, so gewahrt man, wenn man nach einem homogenen Lichte sieht, helle und dunkle geradlinige Streifen, welche auf der Projection der optischen Axe rechtwinklig stehen, wie es in Fig. 7 Tas. It dargestellt ist, wo ab die Projection der optischen Axe auf die Oberstäche des Krystalls vorstellt.

Erklärung dieser Erscheinung. Es sey ABCD, Fig. 8 Taf. II, die Krystallplatte, AB die eine, CD die andere der beiden Oberstächen, welche einen Winkel von 45° mit der optischen Axe der Platte machen. Zwei parallele, in einer Ebene polarisirte Strahlen ao be treffen die Platte so, dass der durch die doppelte Brechung des Krystalls entstehende ordinäre Strahl oc mit dem extraordinären ec beim Austritt aus der Platte zusammentrifft; beide Strahlen treten nun zusammen nach der Richtung cd aus, und werden interferiren können, wenn sie durch einen Zerlegungsspiegel oder eine Turmalinplatte auf eine und dieselbe Polarisationsebene bezogen werden. Durch den Ausdruck bei (1) wird nun die Intensität des durch diese Interferenz entstehenden Strahles ausgedrückt. Um diese Intensität für unseren Fall zu bestimmen, haben wir nur noch, wie schon bemerkt wurde, den dem fraglichen Fall entsprechenden Werth von O zu substituiren.

Denken wir uns durch e eine Ebene senkrecht auf die Richtung der einfallenden Strahlen gelegt, so trifft diese Ebene den Strahl ao in einem Punkte h, welcher die Eigenschaft hat, dass ein in demselben besindliches Aethermolecül immer in denselben Schwingungszuständen ist, wie ein in e befindliches, vorausgesetzt, dass die Strahlen ao und be von einer gemeinschaftlichen Lichtquelle herkommen, und keiner derselben bis dahin eine Verzögerung erlitten hat. Von den Punkten e und han bören beide Strahlen auf parallel zu seyn, und gelangen auf verschiedenen Wegen zum Punkte c. Es handelt sich nun darum, die Anzahl der Wellenlängen zu bestimmen, welche auf dem Wege hoc und dem Wege ec liegen, denn 6 ist nichts anderes als der Unterschied zwischen der Anzahl der Wellenlängen auf beiden Wegen. Der bequemeren Rechnung wegen wollen wir annehmen, ein Lichtstrahl käme von d nach c, werde durch den Krystall in die Strahlen co und ce gespalten, die nach oa und eb austreten. Da die Strahlen, welche, wie wit sie eben betrachteten, sich gerade nach der entgegengesetzten Richtung fortpflanzen, wie die, welche wir eigentlich betrachten sollen, und sonst sich in nichts von ihnen unterscheiden, so ist auch die Anzahl der Wellenlängen, welche wir auf diese Weise auf dem Wege coh und dem Wege ce liegend finden, welche wir zur Bestimmung von & brauchen.

Für die Fälle, welche Airy berechnete, bleibt der ordinäre und extraordinäre Strahl immer in der Einfallsebene, was hier nicht mehr der Fall ist. Die einfachen Rechnungen, welcher sich Airy zur Bestimmung der Richtung der gebrochenen Strahlen bediente, sind deshalb hier unzureichend; die Betrachtungen, die dort auf die Ebene beschränkt bliehen, müssen bei unserem Fall auf den Raum übertragen werden. Der beste Weg, hier zum Ziele zu gelangen, möchte wohl der rein analytische seyn, den wir auch befolgen wollen.

Das Umdrehungsellipsord, dessen Gleichung  $A^2 x^2 + B^2 y^2 + A^2 z^2 = A^2 B^2$ 

ist, stellt nach Fresnel's Theorie die Wellenobe che für den extraordinären Strahl eines einaxigen istalls dar, dessen optische Axe mit der y zusam fällt. (Diese Annal. Bd. XXIII S. 522). Vermittelst ser Wellenoberfläche läfst sich nach der bekannten, avon H u y g en s angegebenen Construction, die I tung des extraordinären Strahls nach der Brechung alle möglichen Lagen der brechenden Ebene und einfallenden Strahls bestimmen. Für unseren Fall die Gleichung der brechenden Oberfläche, welche uns durch den Mittelpunkt des Ellipsoïds gehend der müssen, und welche einen Winkel von 45° mit der der y macht:

y = z.

Da es aber für die Rechnung vortheilhaft ist, wenn e Ebene mit einer der Coordinatenebenen zusammen so wollen wir die Lage der Coordinaten so veräne daß die Gleichung dieser Ebene

z=0

wird. Um diess zu bewerkstelligen braucht nur die El der xy und die Ebene der xz, die Axe der x als drehungsaxe betrachtet, von der Ebene der xy nach der xz hin um  $45^{\circ}$  gedreht zu werden. Bezeichnet die Coordinate irgend eines Punktes, bezogen auf alte Coordinatensystem, mit x', y', z', die Coordin desselben Punktes aber, bezogen auf das neue Coordinatensystem, mit x, y, z, so ist:

$$x' = x$$

$$y' = (y - z) V_{\frac{1}{2}}$$

$$z' = (y + z) V_{\frac{1}{2}}$$

Setzt man diese Werthe von x', y', z' statt x, y z in die obige Gleichung der Wellenobersläche, so hält man die Gleichung derselben, bezogen auf das E Coordinatensystem; sie ist:

 $A^3x^3+\frac{1}{4}(A^2+B^2)(y^2+z^2)+\epsilon y(A^2-B^2)=A^2B^2$ . Die Gleichungen der Linie, mit welcher der einfallende brahl zusammenfällt, seyen:

$$y = lang \ ax$$

$$z = \frac{cotang \ i}{cos \ a} x,$$

o i der Winkel ist, den der einfallende Strahl de mit er Axe der e, und o der Winkel ist, den die Proection dieser Linie auf die Ebene der xy mit der Axe

Um nun die Richtung des Strables nach der Breung zu construiren, muß man mit der Richtung des
trahls dc parallel in die Einfallsebene eine Linie lmto legen, daß, wenn man von c ein Perpendikel auf
teselbe fällt, der Fußpunkt n desselben um die Länge
ther Lichtwelle in der Luft von m entsernt ist. Wenn
n nur homogenes Licht anwendet, so ist diese Lage
the constante Größe, die wir der Einfachheit der Rechung wegen als Längeneinheit annehmen wollen, nmt alsdaun gleich 1,  $cm = \frac{1}{\sin i}$ . Durch den Punkt mt man nun ferner eine Linie zu legen, welche in die
tene der xy fällt und senkrecht auf lm steht. Man
det leicht, daß die Gleichungen dieser Linie

$$z=0$$

$$\gamma + colong \ a \cdot x = \frac{1}{\sin i \cdot \sin a}$$

Durch diese Linie ist eine Berührungsebene an Ellipsoid zu legen (Diese Apnalen, Band XXIII 523). Der von dem Anfangspunkt der Coordinaten och dem Berührungspunkt gezogene radius vector fällter Richtung nach mit dem gebrochenen Strahl ee zuhunen, und seine Länge ist der Wellenlänge eines in leser Richtung durch den Krystall gehenden extraordinämstrahles gleich. Den Gang der Berechnung der Coordinaten x, y, z, des Berührungspunktes will ich bier

nicht weiter verfolgen, ich erlaube mir in dieser Hinsicht auf die ganz ähnlichen Rechnungen zu verweisen, welche ich in einer Dissertation über die isochromatischen Curven einaxiger Krystalle, welche parallel mit der Axe geschnitten sind, ausgeführt habe <sup>1</sup>). Ich begnüge mich, hier das Resultat der Rechnung zu geben; es ist nämlich:

$$x_{i} = B^{2} \sin i \cos a$$

$$y_{i} = \frac{A^{2} B^{2} \sin i \sin a - (A^{2} - B^{2}) z_{i}}{A^{2} + B^{2}}$$

$$z_{i} = \frac{1}{2} \left[ 2(A^{2} + B^{2}) - B^{2} \sin i^{2} (A^{2} \sin a^{2} + 2(A^{2} + B^{2}) \cos a^{2}) \right]$$
(2)

Die Gleichungen einer durch diesen Berührungspunkt und den Anfangspunkt der Coordinaten gehenden geraden Linie sind:

$$y = \frac{y_i}{x_i} x$$
,  $z = \frac{z_i}{x_i} x$ .

Diese Linie trifft die Fläche CD, deren Gleichung z = T ist, wenn T die Dicke der Platte bezeichnet, in einem Punkte e, dessen Coordinaten sind:

$$z_{e} = T$$

$$x_{o} = \frac{Tx_{o}}{z_{o}}$$

$$y_{o} = \frac{Ty_{o}}{z_{o}}$$

$$(3)$$

Bezeichnen wir die Entfernung dieses Punktes vom Anfangspunkt der Coordinaten mit  $D_c$ , so ist:

$$D_{c^2} = x_{c^2} + y_{c^2} + z_{c^2}$$

Bezeichnet ferner  $\lambda$ , die Länge einer Lichtwelle eines von c nach e sich fortpflanzenden extraordinären Strahls, die dem eben erwähnten radius vector gleich ist, so ist:

1) Erklärung der isochromatischen Curven, welche einauige, parallel mit der Axe geschnittene Krystalle im homogenen polarisirten Lichte zeigen; von Dr. Johann Müller. Darmstadt, bei C. W. Leske. (S. Annal. Bd. XXXIII S. 282. P.)

 $\lambda_0^2 = x_1^2 + y_1^2 + z_1^2$ .

widert man  $D_e$  durch  $\lambda_e$  so erhält man die Anzahl der ellenläugen, welche auf dem Wege ce liegen. Subtwirt man in den Ausdruck für  $\frac{D_e}{\lambda_e}$ , für  $z_e$ ,  $x_e$  und  $y_e$  Werthe aus (3), so erhält man:

$$\frac{D_{\epsilon}}{\lambda_{\circ}} = \frac{T}{z_{i}}$$
.

the man den obigen Werth von  $z_i$  in diese Gleichung, a übersieht man leicht, daß, wenn man den ganzen und werden steigenden Potenzen von sin i entwickelt,  $i^2$  die niedrigste Potenz dieser Größe seyn wird, die dem Werthe von  $\frac{D_0}{\lambda_0}$  vorkommt. Wie wir gleich sem werden, kommen aber in dem Werthe von  $\Theta$ , aut  $\frac{D_0}{\lambda_0}$ , noch Theile vor, welche sin i nur in der erten Potenz enthalten. Im Falle nun i klein bleibt, d. h. won man nur solche Strahlen betrachtet, die nicht sehr thief durch die Krystallplatte hindurchgegangen sind, inn ann ohne bedeutenden Fehler schon die zweite vernz von sin i gegen die erste vernachlässigen, und i erhält man auf diese Weise ganz einfach:

$$\frac{D_{\rm r}}{\lambda_{\rm e}} = \frac{2T}{\sqrt{2(A^2 + B^2)}} \dots \dots (4)$$

der Wellenlängen, die auf dem Wege co des orären Strabls liegen, abgeleitet werden. Die Wellenerfläche für den ordinären Strahl kann nämlich als ein
lipsoid betrachtet werden, in welchem die Axe B der
e A gleich geworden ist, und man kann demnach alle
r den extraordinären Strahl gemachten Schlüsse auf den
dinären fibertragen, wenn man in den für den extraorpären Strahl entwickelten Formeln fiberall A statt B
tzt. Man erhält auf diese Weise:

$$\frac{D_{o}}{\lambda} = \frac{T}{A} \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot (5)$$

Zur Bestimmung von  $\Theta$  fehlt jetzt nur noch ein Ausdruck für die Anzahl der Wellenlängen, welche zwischen dem Punkte h und dem Punkte o liegen. Bezeichnet man wie bisher mit  $x_0, y_0, z_0$  die Coordinaten des Punktes e, und mit  $x_0, y_0, z_0$  die des Punktes o, so findet man leicht, mit Hülfe der Grundformeln der anslytischen Geometrie, daß, wenn P diese Entfernung bezeichnet:

 $P = [(x_o - x_o) \cos a + (y_o - y_o) \sin a] \sin i$  ist. Die Werthe von  $x_o$  und  $y_o$  erhält man aus den Werthen von  $x_o$  und  $y_o$ , wenn man in diesen überall A statt B setzt. Da der ganze Ausdruck für P mit  $\sin i$  multiplicirt ist, und man alle höheren Potenzen 'dieser Größe vernachlässigt, so kann man bei der Substitution der Werthe von  $x_o$ ,  $y_o$ ,  $x_o$  und  $y_o$  alles weglassen was

auserdem noch mit sin i multiplicirt ist. Man erbält auf diese Weise:

$$P = \frac{T(A^2 - B^2)}{A^2 + B^2} \sin a \sin i.$$

P aber ist zugleich die Anzahl der Lichtwellen, welche zwischen h und o liegen, wenn man die Länge einer Lichtwelle in der Luft als Längeneinheit betrachtet; es ist alsdann endlich:

$$\Theta = P + \frac{D_o}{\lambda_o} - \frac{D_e}{\lambda_o}$$

$$= T \left[ \frac{A^2 - B^2}{A^2 + B^2} sina sini + \frac{2}{\sqrt{2(A^2 + B^2)}} - \frac{1}{A} \right]$$
(6)

Diesen Werth nun haben wir in den Ausdruck bei (1) statt  $\Theta$  zu setzen. So lange der Winkel i klein genug bleibt, ändert sich die Lage der Polarisationsebenen der durchgehenden Strahlen äußerst wenig, was auch sonst die Richtung der einfallenden Strahlen seyn mag, wir können deshalb  $\varphi$  in dem Ausdruck bei (1), ohne einen merklichen Fehler zu begehen, constant setzen.

Sind die beiden Turmalinplatten gekreuzt, d. h. machen die Polarisationsebenen der beiden Turmaline rechte Wintel mit einander, so ist a=90° zu setzen; fällt nun zugleich die optische Axe des Krystalls mit einer dieser Polarisationsebenen zusammen, ist also  $\varphi=0$  oder  $90^{\circ}$ , so ist die Intensität für alle durchgehenden Strahlen Null was auch i und a, oder deren Function O für Werthe haben mögen, wie auch der Ausdruck bei (1) zeigt; das ganze Gesichtsfeld erscheint also in diesem Fall dunkel. Die Intensität des durchgegangenen Lichtes ist aber der des einfallenden gleich (wobei freilich auf den Lichtverlust nicht Rücksicht genommen ist, der in der unvollkommenen Durchsichtigkeit der Turmaline und des Krystalls, und in der theilweisen Reflexion an den Oberslächen derselben seine Ursache hat), wenn die Polarisationsebenen der beiden Turmaline parallel sind, und die Axe des Krystalls in diese Polarisationsebene oder in eine darauf senkrecht stehende fällt, wie auch der Ausdruck bei (1) bestätigt, der in diesem Fall, für welchen a=0, \overline=0 oder 90° ist, sich auf c2 reducirt, was auch & für eipen Werth haben mag.

Geben wir nun zu der Betrachtung desjenigen Falles über, in welchem isochromatische Curven sichtbar sind, nämlich zu dem Fall, daß eine durch die optische Axe gelegte Ebene, welche senkrecht auf den Oberstächen des Krystalls steht, mit der Polarisationsebene der einsallenden Strahlen einen Winkel von  $45^{\circ}$  macht, daß also  $\varphi=45^{\circ}$  ist. Setzen wir  $\alpha=0$ , betrachten wir also den Krystall zwischen Turmalinen, deren Polarisationsebenen parallel sind, und  $\varphi=45^{\circ}$ , so reducirt sich der Ausdruck bei (1) auf:

$$I = \frac{c^*}{2} [1 + \cos 2\pi \Theta] \quad . \quad . \quad (7)$$

wenn λ gleich l gesetzt wird, was geschehen muß, da wir ja die Länge einer Lichtwelle in der Lust als Maasseinheit angenommen haben. Wir sehen aus diesem Werth von I, dass die Intensität der in's Auge treffenden Strahlen blos von Gabhängt, welches wieder von der Größe der Winkel i und a abhängig ist, welche die Richtung der eintretenden und austretenden Strahlen bestimmen. Daraus geht offenbar hervor, dass die in verschiedenen Richtungen in's Auge gelangenden Strahlen verschiedene Intensität haben werden, kurz dass man helle und dunkle Curven sehen wird, wenn man homogenes Licht auwendet, für welches allein die obigen Rechnungen gelten, da wir ja die Länge einer Lichtwelle in der Lust als eine unveränderliche Größe betrachtet haben.

Versuchen wir nun die Form der isochromatischen Curven näher zu bestimmen. Setzen wir den Werth von 6 einer Constanten gleich, so erhalten wir eine Gleichung zwischen den beiden Veränderlichen i und a, und es ist klar, dass alle zu einander gehörigen Werthe von ¿ und a, welche dieser Gleichung Genüge leisten, die Lage solcher Strahlen bestimmen, welche gleiche Intensität haben, und also dem Auge den Anblick einer isochromatischen Curve gewähren, die wir uns auf die Oberfläche des Krystalls projicirt denken wollen. Es sey die Ebene der Fig. 7 Taf. II die Obertläche des Krystalls, c der Fusspunkt eines Perpendikels, welches vom betrachtenden Auge auf diese Fläche gefällt ist; ab die Projection der optischen Axe des Krystalls auf dieselbe, so ist ed diejenige Linie, welche wir bisher für die Axe der z nahmen. Zicht man nun von irgend einem Punkte g eine gerade Linie nach c, so ist der Winkel gcd derjenige, den wir bisher mit a bezeichneten, wenn ge die Projection des einfallenden Strahls auf die Obertläche des Krystalls ist; die Länge der Linie eg selbst ist der Tangente des Winkels i, oder auch, da dieser Winkel ja immer klein bleibt, seinem Sinus proportional. Betrachten wir dennach gc oder sin i als einen radius vector, der mit der Axc cb einen Winkel a macht, so ist die

Gleichung (6) die Polargleichung einer isochromatischen Curve. Kürze halber wollen wir die Gleichung bei (6)

Const  $= M \sin i \sin a - N$ ,

oder noch einfacher:

 $R = \sin i \sin \alpha$  . . . . (8)

schreiben. Man wird leicht seben was für ein Werth hier eigentlich für R zu setzen ist. Die Gleichung bei (7) ist offenbar die Polargleichung einer geraden Linie, welche auf ab, also auf der Projection der optischen Axe auf die Oberfläche des Krystalls senkrecht steht. Sowit wäre die obige Aussage über die Gestalt der isochromatischen Curven in einaxigen Krystallen, die in einem Winkel von 45° gegen die Axe geschnitten sind, gerechtfertigt. Gehen wir nun zur Untersuchung der Breite der einzelnen Streifen über.

Wenn 6 einem ungeraden Vielfachen von ½ gleich st, so wird der ganze Werth von I in Gleichung (7) zu Null, setzen wir also in Gleichung (6)  $\theta = (2n-1)\frac{1}{2}$ wo n jede ganze Zahl vorstellen kano, so ist diese Gleichung die Gleichung einer dunkeln Curve. Setzen wir für i und a solche Werthe, dass sie einer dunkeln Curve entsprechen; setzen wir auch a constant, und lassen i allmälig wachsen, so wird I auch zunehmen, und erreicht sein Maximum, sobald i um so viel gewachsen ist, dais dadurch & um + zugenommen hat; nun nimmt die lutenaität I wieder ab, je mehr i zunimut, bis G abermals um # gewachsen ist, und dadurch die Intensität ihr Minimum wieder erreicht hat. Ist a = 90° also sin a = 1, so ist die Größe, um welche man i muß wachsen lassen, damit 6 um 1 wächst, der Sehwinkel, in welchem die Breite der Streisen gesehen wird. Da i klein ist, so kapn man ohne bedeutenden Fehler annehmen, dass wenn der Winkel i um w gewachsen ist, sin i um sin w wächst. Soll nun bei einer Zunahme @ des Winkels i, @ um 1 wachsen, so muls

$$T\frac{A^2-B^4}{A^2+B^2}\sin w=1$$

seyn; daraus ergiebt sich:

$$w = arc \left( sin = \frac{A^2 + B^2}{T(A^2 - B^2)} \right) . . . (9)$$

woraus dann folgt, dass die Breite der Streisen, auf die Oberstäche des Krystalls projicirt, gleich bleibt. Suchen wir nun die Größe von w für verschiedene Mineralien zu bestimmen.

Für Kalkspath sowohl wie für alle andere negative Krystalle ist B > A; für Kalkspath ist A ungefähr 0,6 und B ungefähr 0,67 <sup>1</sup>). Setzen wir diese Werthe in die Gleichung bei (9), so erhalten wir  $w = arc(sin = \frac{9,09}{T})$ .

Da bisher die Länge einer Lichtwelle als Einbeit angenommen wurde, so muss auch nun die Dicke der Platte in dieser Einheit ausgedrückt werden. Auf einen Zoll gehen ungefähr 45000 Wellenlängen der mittleren gelben Strahlen, auf † Linie gehen deren also 450; will man nun die Breite der Streisen in einem † Linie dikken Kalkspathblättehen bestimmen, so hat man sür T 450 zu substituiren. Man sindet auf diese Weise sür ein solches Plättehen w=arc(sin=0.0202), also  $w=1^{\circ}$  S. Aus der Gleichung bei (9) solgt, dass die Breite der

1) In meiner schon oben erwähnten Abhandlung über die isochromatischen Curven in Krystallen, die parallel mit der Aze geschnitten sind, hat sich ein fataler Irrthum eingeschlichen. Seite 19 derselben ist nömlich gesagt, in negativen Krystallen sey B A, für positive umgekehrt. Diese Aussagen sind so zu herichtigen, wie es oben geschehen ist. Dass dem so sey, ist leicht nachzuweisen; A ist die Elasticitätsane, welche senkrecht auf der optischen Aze steht, mithin ist A diejenige Elasticität, welche die ordinären Strahlen sortpslanst, da diese aber bei negativen Krystallen stärker gebrochen werden als die entraordinärten, so muss nothwendig die Elasticitätsane A kleiner seyn als die Elasticitätsane B. Eine Folge dieses Irrthums ist, dass alles, was von der Form der Curven in negativen Krystallen gilt, dort von den positiven behauptet wird, und umgekehrt. (In den Annalen (Bd. XXXIII S. 262) ist dieser Irrthum bereits beriehtigt. P.)

Streisen der Dicke der Platten, unter sonst gleichen Umständen, umgekehrt proportional ist; in einem ½ Linie dicken Kalkspathplättehen werden also die Streisen in einem Sehwinkel von 34 Minuten, und in einem ½ Linie dicken in einem Sehwinkel von 23 Minuten erscheinen, wie es auch durch die Erfahrung bestätigt wird. Wenn die Platten noch dicker sind, so werden die Streisen bald zu sein, um noch gesehen werden zu können.

Es ist wohl höchst schwierig, ja man kann behaupten fast unmöglich, ein Kalkspathplättehen genau in einem Winkel von 45° gegen die Axe dünn genug zu schleisen, um die Streisen sehen zu können, da aber die natürlichen Oberstächen der Kalkspathrhomboëder beinahe diese Neigung gegen die optische Axe haben, so kann man sehr gut sich sehr dünner, von Rhomboëdern abgespattener Blättehen zur Anstellung dieser Versuche bedienen.

Ganz vorzüglich eignet sich Quarz für diese Versuche, da er sich weit leichter schleifen und poliren läßt als Kalkspath, und weil, wegen seiner bedeutend schwächeren doppelten Brechung, bei einer namhaften Dicke die Streifen noch hinlänglich breit sind, um deutlich gesehen zu werden. Für Bergkrystall ist A=0,649, B=0,645, wonach man mittelst der Gleichung bei (9) leicht findet, daß für eine 1 Linie dicke Platte der Schwinkel, in welchem die Breite der Streifen gesehen wird, angefähr 2° 3' beträgt.

Bisher haben wir bloss den absoluten Werth von win der Gleichung bei (9) betrachtet, ohne Rücksicht auf sein Zeichen zu nehmen, was auch für die Ermittlung der Breite der Streisen nicht nöthig war. Für positive Krystalle, für welche B < A ist, wird der Werth von w positiv, i muss also wirklich zunehmen, wenn  $\Theta$  größer werden soll, oder mit anderen Worten, je schräger die Strahlen durch den Krystall hindurchgehen, desto bedeutender wird das Voraneilen des einen Strahls vor

dem andern. Bei negativen Krystallen ist es gerade umgekehrt, da für sie B > A, so wird der Werth von w negativ, je mehr also i zunimmt, desto mehr nimmt  $\theta$  ab, der Unterschied im Gang der ordinären und extraordinären Strahlen ist also bei senkrechtem Durchgang durch die Platte am bedeutendsten, und nimmt um so mehr ab, je schräger die Strahlen durchgehen.

Setzt man in Gleichung bei (6) i=0, so wird für eine ½ Linie dicke Kalkspathplatte & ungefähr gleich 27, d. h. wenn die beiden interferirenden Strahlen senkrecht auf die Platte ein- und austreten, so ist der eine von beiden ungefähr um 27 Wellenlängen dem andern vorausgeeilt. Aus der Erklärung der Newton'schen Farbenringe durch die Interferenzen ist aber bekaunt, das im weisen Lichte keine farbigen Ringe mehr sichtbar sind, wenn der Unterschied im Gang der interferirenden Strahlen so bedeutend wird, wie es hier der Fall ist, folglich kann man hier durchaus keine Streisen unterscheiden, wenn man nicht homogenes Licht anwendet. Das homogene Licht, dessen ich mich bei allen diesen Versuchen bediente, war das der Weingeistslamme.

11. Isochromatische Curven in einaufgen Krystallen, welche parallel mit der Aze geschnitten sind.

Legt man eine einaxige Krystallplatte, welche parallel mit der optischen Axe geschnitten ist, zwischen gekreuzte Turmalinplatten, so dass die optische Axe des
Krystalls einen Winkel von 45° mit der Polarisationsebene einer jeden der beiden Turmalinplatten macht, so
beobachtet man, wenn man nach einer Weingeistlamme
sieht, hyperbolische Curven, wie sie Fig. 9 Taf. II abgebildet sind. Der Asymptotenwinkel lem, welchen die
optische Axe rs halbirt, ist kein rechter, sondern er
weicht um so viel mehr von einem rechten Winkel ab, je
stärker die doppelte Brechung des angewandten Krystalls
ist. Bei negativen Krystallen ist dieser Winkel kleiner

als 90°, für Kalkspath z. B. ist er 86°, bei positiven Krystallen ist er größer als 90°, für Quarz z. B. 90° 4' Ich bemerkte diese Abweichung erst nachdem ich sie in den Rechnungen gefunden hatte.

Beim Bergkrystall ist die doppelte Brechung so schwach, dass bei sehr dicken Platten die hyperbolischen Curven noch so groß sind, dass man das ganze System gar nicht übersehen kann. Deshalb eignen sich zur Anstellung dieses Versuchs Bergkrystallplatten sehr wenig, und man muss zu Kalkspath seine Zuslucht nehmen, bei welchem auch die Abweichung des Asymptotenwinkels bedeutender ist als bei irgend einem andern einaxigen Krystall, den man etwa noch zu diesem Zwecke gebrauchen könnte. Beim Schleisen und Poliren des Kalkspaths, welches ohnehin große Schwierigkeiten darbietet, muß man noch ganz besonders darauf sehen, dass die Oberflächen möglichst genau einander parallel sind, indem cine ganz geringe Abweichung vom Parallelismus schon eine Divergenz der ordinären und extraordinären Strablen nach dem Austritt aus dem Krystall hervorbringt, welche alles Interferiren dieser Strahlen unmöglich macht. Kalkspath, der in sechsseitigen Säulen krystallisirt ist, findet sich selten rein genug, um für diesen Versuch angewandt werden zu können.

Die Erklärung dieser Erscheinung bildet den Gegenstand meiner schon erwähnten Abhandlung, weshalb ich bier nicht weiter darauf eingehe.

(Schlufe im nächsten Heft!)

VII. Ueber den freien Durchgang der strahlenden VVärme durch verschiedene starre und flüssige Körper; von Hrn. Melloni.

(Ann. de chim. et de phys. T. LIII p. 5) 1).

Mariotte ist meines Wissens der Physiker, welcher die Eigenschaft durchsichtiger Körper, Wärmestrahlen irdischer Abkunft entweder durchzulassen oder aufzufangen, zuerst versucht hat näher kennen zu lernen. Nachdem er beobachtet, dass die im Brennpunkt eines Metallspiegels concentrirte Sonnenwärme nicht merklich an Intensität verliert, wenn sie durch eine Glasscheibe geht, stellte er seinen Apparat vor dem Feuer eines Kamines anf, und fand, dass, in einem Abstande von fünf bis sechs Fuss, das zum Brennpunkt des Spiegels restectirte Bild eine für die Hand unerträgliche Temperatur besaß. sobald die Strahlen sich daselbst ungehindert vereinigten. dass sie dagegen nach Dazwischenstellung einer Glasplatte keine Wärmeempfindung mehr hervorbrachten, wiewohl das Bild noch seine ganze Helligkeit besafs. Er schloß daraus, dass die Wärme von irdischem Feuer gar nicht oder vielmehr sehr wenig das Glas durchdringe 2).

Hundert Jahre nach Mariotte wiederbolte Scheele denselben Versuch; allein er war nicht so zurückhaltend wie jener sinnreiche Physiker, denn er versichert, daß man, nach Dazwischensetzung eines Glases, nicht die min-

deste

<sup>1)</sup> Vorläusige Nachrichten von den interessanten Untersuchungen des IIrn. Melloni wurden bereits in diesen Ann. Bd. XXVIII S. 240, 638 und 643 mitgetheilt.

<sup>2)</sup> Mariotte, Traité de la Nature des couleurs; Paris 1686, eweiter Theil, am Ende der Einleitung.

deste Wärme im Brennpunkt des Spiegels empfinde 1). Die Unrichtigkeit dieser Behauptung ward bald von Pictet nachgewiesen, mittelst des unter dem Namen der conjugirten Spiegel bekannten Apparats. Er brachte eine recht durchsichtige Fensterscheibe zwischen die durch den Apparat gesammelte Wärme einer Lichtslamme und ein Thermometer, und sah das letztere in einigen Augenblikken um mehre Grade steigen. Eben so beobachtete er eine merkliche Temperatur-Erhöhung, als er statt der Lichtslamme eine mit heißem Wasser gefüllte Retorte anwandte 2).

Einige Jahre später unternahm Herschel über denselben Gegenstand eine sehr ausgedehnte Reihe von Versuchen, die in den Philosophical Transactions für 1800
beschrieben ist. Der Verfasser bedient sich keines
Kunstgriffs zur Verstärkung der Wirkung der Wärmestrablen, sondern begnügt sich, diese Wirkung durch ein
in sehr kleiner Entfernung von dem durchsichtigen Körper aufgestelltes Thermometer unmittelbar zu messen.

Allein man hat Zweisel gegen die Folgerungen aus diesen Resultaten erhoben. Man hat eingewandt, dass ein Theil der strahlenden Wärme erstlich an der Vordersläche des Glases ausgesangen werde, dass sie sich daselbet allmälig anhäuse und darauf von Schicht zu Schicht bis zur Hintersläche sortpslanze, von wo sie wieder ansange auf das Thermometer zu strahlen. Man hat sogar behauptet, die Wirkung rühre sast gänzlich von dieser Fortpslanzungsweise her; ja man ist so weit gegangen, den freien Durchgang der Wärme irdischer Körper durch andere durchsichtige Körper als die atmosphärische Lust gänzlich zu läuguen.

Diese Meinung ist indess falsch: Hr. P. Prévost

<sup>1)</sup> Scheele, Traité de l'air et du feu; Paris 1781, §. 56. (Scheele's Werke, Bd. I S. 124. P.)

<sup>2)</sup> Pictet, Essai sur le feu, §. 52 ff. Poggendorff's Annal, Bd. XXXV.

bat diess durch ein schr sinnreiches Mittel bewiesen. Ei befestigte an dem Rohr eines Springbrunnens einen Ansatz von zwei parallelen Lamellen, so dass er eine Wasserschicht von ungefähr der Dieke einer Viertellinie erhielt, stellte an der einen Seite ein Lustthermometer, und an der andern eine brennende Kerze oder ein heißes Eisen aus. Fast immer sah er dann das Thermometer um einige Bruchtheile eines Grades steigen 1). Es ist aber klar, dass hier die successive Fortpflanzung durch die unaushörlich erneuten Schichten des Schirms nichts bewirken konnte. Man ist also zu der Annahme gezwungen, dass die Wärmestrahlen zuweilen auch andere durchsichtige Mittel als die atmosphärische Lust auf unmittelbare Weise, nach Art der Lichtstrahlen, durchdringen.

Indess liefs sich das Verfahren des Hrn. Prevost kaum auf starre Körper anwenden, und es war also unmöglich zu entscheiden, ob die Wärme durch Glasschirme unmittelbar durchgelassen werde oder nicht. Diese letzte Aufgabe ward von Delaroche vollständig gelöst, mittelst einer von Maycock erfundenen Methode 2). Sie besteht darin, dass man zunächst das Thermometer wie in den vorhergehenden Fällen beobachtet, d. h. wenn die Warmestrablen nach ihrem Durchgang durch eine Glasscheibe auf dasselbe fallen. Man mifst dadurch eine zusammengesetzte Wirkung, erzeugt von dem unmittelbaren Durchgang und von der Leitungsfähigkeit der Schichten, welche letztere wir successive Fortpflanzung genaunt haben. Man braucht dann nur die eine zu kennen, um die andere daraus herzuleiten. Den Einfluß der Leitungsfähigkeit bestimmt man aber leicht, wenn man die Glasscheibe auf Seite der Wärmequelle mit Tusche schwärzt und dann

<sup>1)</sup> Jouen. de Physique etc. par Delametherie, Anneé 1811 — P Prévost, Mémoire sur la transmission du calorique à tracers l'eau et d'autres substances, §. 42 et 43.

<sup>2)</sup> Nicholson's Journal, Vol. 26, Mai et Juni 1810. J. D. May-cock, Remarks on profess. Leslie's Doctrine of radiant heat.

den Versuch wiederholt. Klar ist, dass nun die unmittelbare Strahlung ausgehoben ist, und die Temperaturerhöhung jenseits der Glasscheibe nur von der aus der Leitungssähigkeit der Schichten entsprungenen Wärme herrühren kann. Wenn diese Wärme geringer ist als die
vorhergehende, so hat man einen sicheren Beweis von
dem unmittelbaren Durchgang. Und wirklich war diess
der Fall sast bei allen Versuchen Delaroche's; ich
sage sast bei allen, denn es sand sich, dass die frei durchgelassene Wärmemenge mit der Temperatur der Wärmequelte veränderlich war. Sie war Null für Temperaturen geringer als die des siedenden Wassers, und überstieg sast die Hälste der gesammten Wärme, wenn eine
Argand'sche Lampe angewandt wurde 1).

Gegen die Wahrheit dieser schönen Entdeckung Delaroche's läset sich kein Zweisel erheben; und dennoch ist die von ihm angewandte Methode zur Messung der strei durchgelassenen Wärmemengen bei weiten nicht genau, vor allen bei höheren Temperaturen. Um diese Art von Widerspruch zu erklären, mus ich zwei Dinge bemerklich machen: 1) den aus einer Veränderung des Oberstächenzustandes entspringenden Unterschied zwischen den beiden Wärmemengen, welche das Glas auf dem Wege der Leitung durchdringen. 2) Den Unterschied zwischen denselben Wärmemengen in Folge der gänzlichen oder theilweisen Aushebung der Wärmestrahlung.

Es ist durch die Versuche von Leslie und andern Physikern wohl erwiesen, dass mit Tusch geschwärztes Glas alle Wärmestrahlen absorbirt, während es in seinem natürlichen Zustand eine gewisse Anzahl derselben reflectirt. Mithin wird die in das Glas eindringende Wärme im ersteren Fall größer seyn als im letzteren. Indes, da das polirte Glas nur einen sehr kleinen Antheil der Wärmestrahlen reflectirt, so wird der aus einen sehr kleinen Antheil der Wärmestrahlen reflectirt, so wird der aus einen Schaffen der Wärmestrahlen reflectirt, so wird der aus einen Schaffen der Wärmestrahlen reflectirt, so wird der aus einen Schaffen der Wärmestrahlen reflectirt, so wird der aus einen Schaffen der Wärmestrahlen reflectirt, so wird der aus einen Schaffen der Wärmestrahlen reflectirt, so wird der aus einen Schaffen der Schaffen d

<sup>1)</sup> Journal de physique etc. par Delametherie Année 1812. — Delaroche, Observations sur le calorique rayonnant.

ner Verschiedenheit des Oberflächenzustandes entspringende Fehler sehr unbedeutend, und kann ohne Schaden vernachlässigt werden; allein dem ist nicht mehr sowenn man den von der gänzlichen oder theilweisen Aufhebung der Wärmestrahlung erzeugten Fehler untersucht.

In der That ging bei einigen Versuchen Delaro che's durch das natürliche Glas wenigstens die Hälft der auffallenden Strablen unmittelbar durch; und es war also bloss die Hälste au der Vordersläche des Glass aufgefangen worden. Die Wirkung der Leitungsfähig keit konnte bloß dieser Hälfte zugeschrieben werden während das geschwärzte Glas, da es die gesammte Strab lung auffing, wirklich einer doppelt so starken Wärme ausgesetzt war, und deshalb eine viel größere Leitungs Wirkung als zuvor hervorbringen mußte. Zieht man also das mit dem klaren Glase erhaltene Resultat von dem mit dem geschwärzten Glase erhaltenen ab, so bekommt man eine Temperatur die kleiner ist als die wahre der frei durchgelassenen Strahlen. Allein der Fehler wird nicht in allen Fällen gleich seyn. Anfangs Null bei der Sielhitze des Wassers, steigt er mit der Temperatur der Wärmequelle, und folglich werden die zu hohen Temperaturen gehörigen Messungen der freien Strahlung die größte Verringerung erleiden. Daraus folgt offenbar, dale diese letztere Fehlerquelle in der Messung der unmittelbaren Strahlung das Delaroche'sche Gesetz keineswege schwächt, sondern noch bestätigen hilft. Es war also erlaubt zu sagen, wie ich zuvor gethan, dass die Ungenauigkeit der Methode nicht einwirke auf die Wahrheit des Gesetzes, welches durch sie festgestellt werden sollte.

Man verdankt auch Delaroche eine Entdeckung von nicht geringerer Wichtigkeit als die vorhergehende, die nämlich über den Unterschied des Verlustes, welchen die nämlichen Wärmestrahlen beim successiven Durchgang durch zwei Glasscheiben erleiden. Ich werde indes für jetzt nicht weiter in diesen Gegenstand eingeben, da ich Gelegenheit habe noch in der Folge davon zu sprechen 1).

In den verschiedenen Arbeiten, deren ich eben kurz berührte, hat man sich nicht damit beschäftigt, die Durchgänge der Wärmestrahlen durch Schirme von verschiedeser Natur mit einander zu vergleichen, und wenn man die Versuche von Prévost und von Herschel ausminnt, aus denen man keine Folgerung ziehen kann, so haben alle übrigen nur die Bestimmung der Transmistionsgesetze für eine einzige Substanz, nämlich Glas, zum Zweck. Den Einfluss, den der Oberstächenzustand, die Dicke der Schichten und ihr inneres Gesüge auf die frei

1) Nicht mit Stillschweigen kann ich jedoch übergehen, dass, ungeachtet der Resultate von Delaroche, Physiker von großem Verdienst (worunter ich nur Laplace und Brewater anzuführen brauche) den unmittelbaren Durchgang der Wärme durch klare starre Körper geläugnet liaben. Ihr Haupteinwand stützt sich auf einen Versuch desselben Physikers, woraus man achlofs, dass ein dickes Glas mehr strahlende Wärme auffing als ein dunnes Glas, wiewahl seine Durchsichtigkeit viel größer als die des letzte-Man bestand darauf, in dieser Thatsache die Gegenwart und Wirkung einer successiv von einer Fläche zur andern fortgeleiteten Wärme zu schen, und schrieb folglich alle hinter dem Schirm beobachteten Temperatur-Erhöhungen dem geleiteten Warmestolfe zu. Diese Meinung kann sich indels nicht halten, seit den Resultaten, die ich mit Anwendung des Thermamultiplicators auf diese Klasse von Erscheinungen erhalten habe; denn man wird weiterhin sehen, dass die Wirkung der Warme durch eine klare Schicht augenblicklich ist, und dass die Zeit, welche des Instrument zur Angabe des totalen Effects gebraucht, sich weder mit der Beschalfenheit noch mit der Dicke der Schirme Man mag die Strahlen einer constanten Wärmequelle entweder direct oder nach dem Durchgang durch einen durchsichtigen Schirm von einem oder hundert Millimeter Dicke mit einer thermoelektrischen Säule auffangen, so zetzt sich doch die Galvanometernadel in Bewegung, so wie die Cammunicationen vollzogen sind, und sie bleibt stehen, nachdem sie innerhalb emes constanten Intervalls, das für meinen Apparat 90 Secunden beträgt, einen ruchr oder weniger groisen Bogen durchlaufen hat.

von ihnen durchgelassenen Wärmemengen ausübt, hat man noch nicht studirt; daher habe ich gesucht diese Lücken auszufüllen, allein da das Feld zu groß ist, sind einige Kapitel nothwendig unvollständig geblieben. Einige derselben hoffe ich jedoch in der Folge wieder aufzunehmen und auf eine weniger unvollkommene Weise zu behandeln.

Ich habe meine Untersuchungen unter zwei Abhandlungen vertheilt. Die vorliegende enthält die Beschreibung der von mir zur Messung der freien Wärmestrahlung befolgten Methode und deren Anwendung auf den Eall, wo eine constante Wärmequelle auf Körper von verschiedener Natur einwirkt. In der zweiten werde ich die mit mehren Schirmen und veränderlichen Wärmequellen erhaltenen Thatsachen aus einandersetzen.

Allgemeine Betrachtungen über den freien Durchgang der Wärme durch Körper, und über das Verfahren, mittelst des Thermo-Multiplicators eingenaues Maafs desselben zu erhalten.

Ich habe bereits gesagt, dass ein Schirm von durchsichtiger Substanz, in einem gewissen Abstande von der
Wärmequelle aufgestellt, einen Theil der auf seine Vordersläche sallenden Strahlen aussängt, und einen andern
frei durch seine Masse hindurchläst. Ich habe serner
bemerkt, dass nach einer gewissen Zeit die an der Vordersläche ausgesangene und durch die sortgesetzte Strahlung angehäuste Wärme allmätig von Schicht zu Schicht
bis an die Hintersläche gelangt, wo sie wieder in den
Raum zu strahlen ansängt; und dass diese Irradiation sich
mit der den Schirm sortwährend aus unmittelbarem Wege
durchdringenden Wärme vermengt, und eine genaue Messung derselben verhindert.

Bei Flüssigkeiten kann man den Einfluss der Leitungsfähigkeit der Schichten immer zerstören, indem man die Substanz des Schirms auf die von Hrp. Prévost Konstgriff ist bei starren Kürpern und selbst bei Flüssgkeiten, wenn man sie nur in geringer Menge haben kann, sehr schwierig und oft gar nicht anwendbar. Um denselben Zweck auf allgemeine Weise zu erreichen und die Versuche gewissermaßen unabhängig zu machen von der Wirkung der Leitungsfähigkeit, muß man einen andern Weg einschlagen.

Beim Nachdenken über die Erwärmungsweise der Hinterfläche der dazwischen gestellten Lamelle und die daraus hervorgehende Strahlung sieht man, daß diese letztere ganz andere Eigenschaften hat als die, welche der frei durchgehenden Wärme angehören. Um sich davon zu überzeugen, braucht man nur zu erwägen, daß ihre Wirkung sich mit dem Abstand des Schirms von der Wärmequelle ändert, was mit den frei hindurchgefassenen Strahlen nicht im Mindesten der Fall ist, denn der ummittelbar durchgegangene Wärmestoff verhält sich wie das Licht.

Bringt man zwischen das Auge und eine Lichtflamme eine Scheibe von Glas oder irgend einer andern mehr oder weniger durchsichtigen Substanz, so erhält man immer dieselbe Schwächung der Lichtstürke, welch einen Abstand die Scheibe von der Flamme auch habe.

Eme ähnliche Wirkung zeigt der frei durchgelassene Antheil des Wärmestoffs; und wenn sich also in
einer gewissen Entfernung von der thätigen Wärmequelle
en blofs für diese Wärmequelle empfindlicher thermoskopischer Apparat befände, würde derselbe immer einertei anzeigen, der Schirm möchte in der Nähe der Wärmequelle oder dicht beim Thermoskop dazwischen gestellt
seyn.

Klar ist aber, dass der Vorgang bei dem geleiteten Wärmestoff ein ganz anderer seyn muß; denn nachdem dieser zweite Antheil der Wärme an der Hinterstäche des Schirms angelangt ist, verläßt er sie in Form von divergirenden Strablen, die mit der Entfernung schwächer werden. Mit anderen Worten: die Hinterflächt wird, nachdem sie erwärmt ist, eine neue Wärmequelle deren Strablung nothwendigerweise in dem Maasse alidie Entfernung zunimmt an Stärke abnehmen muss.

Man besitzt also ein einfaches Mittel, den Einfluß der Leitungsfähigkeit gewissermaßen zu annulliren, ohne die Wirkung der freien Strahlung zu schwächen. Dieß leicht zu errathende Mittel besteht darin, daß man den Schirm hinreichend vom Thermoskop entfernt, damit die von seiner eigenen Erwärmung herrührenden Strahlen so schwach werden, daß man sie vernachlässigen kann.

Es sind bier jedoch Vorsichtsmassregeln zu nehmen; denn so wie man den Schirm weiter vom Thermoskop entserut, nähert man ihn der Wärmequelle; er erhitzt sich also stärker und strahlt daher mit größerer Krast auf das Thermoskop. Es lässt sich leicht durch Rechnung erweisen, dass man immer gewinnt, d. h. dass man den Einsluss der geleiteten Wärme immersort schwächt so wie man den Schirm vom Thermoskop entserut, bis man die Mitte des Abstandes zwischen dem Thermoskop und der Wärmequelle erreicht hat 1). Bringt man also den

1) Es sey a der Abstand der Wärmequelle vom Thermoskop, a der Abstand des Thermoskops vom Schirm, i die latensität der Wärmequelle, so hat man: i (a-x)<sup>2</sup> als Ausdruck für die Strahlung auf die Vorderfläche des Schirms. Diese Größe wird ci (a-x)<sup>3</sup> für die Hinterfläche, wo e eine von der Wärme-Leitungsfähigkeit des Schirmes abbängige Größe bezeichnet. Die Strahlung von der Hinterfläche aus auf das Thermoskop wird endlich ausgedrückt durch ci (a-x)<sup>3</sup>. Man hat nun des Minimum y su bestimmen. Die Differentiation erhält man:

$$\frac{dy}{dx} = \frac{2 \operatorname{ci}(2x - a)}{x^{2}(a - x)^{2}},$$

und die Gleichung, welche die gesuchte Größe gieht, ist also: 2x-a=0, woraus  $x=\frac{1}{2}a$ .

Schirm in diese Lage, welche die günstigste von allen ist, so wird man sehen, dass seine Erhitzung keinen Einsluss tat auf die Resultate, die mittelst eines Thermo-Multiplicators '), und einer Wärmequelle, deren Strahlung durch die Entsernung sehr geschwächt ist, erhalten werden.

Den Apparat stellt man nun so auf. Man nimmt eine thermoelektrische Säule von etwa dreisig Plattenpaaren, geschlossen an einem Ende und umbüllt am andern von einer kleinen Röhre, die, um Reflexionen zu vermeiden, inwendig geschwärzt ist. In einer gewissen Entfernung stellt man ein großes metallenes Diaphragma auf, das in der Mitte ein dem Querschnitt der Säule gleiches Loch hat, und dahinter, in derselben Linie, eine brenuende Kerze, welche man mehr oder weniger nähert, bis der Zeiger des Galvanometers eine Ablenkung von 30° angiebt.

Hierauf fäugt man die Wärmestrahlung mit einem polirten Metallschirm auf, welchen man zwischen dem Diaphragma und der Lampe aufstellt. Dann kehrt die Nadel auf den Nullpunkt der Theilung zurück. Nun stellt man auf der andern Seite des Diaphragmas einen Träger auf, befestigt auf diesem eine Glasplatte, und schiebt das Ganze ungefähr bis in die Mitte des Abstandes zwischen Säule und Wärmequelle.

lst diess geschehen, so nimmt man den Metallschirm sort. Die Wärmestrahlen durchdringen dann das Glas, sallen auf die Säule und setzen sogleich die Nadel des Galvanometers in Bewegung. In 5" bis 6" ist sie um etwa 21°,5 abgelenkt; allein sie nähert sich darauf wieder dem Nullpunkt, oscillirt in einem mehr oder weniger großen Bogen und bleibt endlich bei 21° stehen. Diese letzte Ablenkung drückt den totalen Effect aus, denn wenn man auch den Versuch 15' bis 20' fortsetzt, bemerkt man doch keine merkliche Bewegung.

<sup>1)</sup> Siche die Beschreibung dieses Instruments in den Annal. de chim. Oct. 1831 (Annal. Bd. XXVII S. 439).

Die Zeit, welche die Nadel gebraucht, um in ihre stabile Gleichgewichtslage zu gelangen, beträgt 1,5 Minuten 1). Wiederholt man den Versuch mit audern Scheiben von Glas oder von irgend einer Substanz von sehr

1) Wiewohl die Fortpflanzungsgeschwindigkeit der Warmestrahlung unbekennt ist, so geben doch die Versuche von Sausaure und Pietet die Gewissheit, dass dieselbe einen Raum von 50 bis 60 Fuls in einem unmelebaren Augenblick durchläuft. Hienach könnte man fragen: warum nicht unser Apparat die Gegenwart und Stärke der von der Quelle ausgesandten Strablen augenblicklich angebe? Darauf antworte ich zunächet, dass der Zeiger des Galvanometers in demselben Augenblick abweicht, da man die Wärme-Communication errichtet, und, wie wir eben geschen, durchläuft er in 5" bis 6" fast den ganzen Ablenkungsbogen. Dals er einige Secunden mehr gebraucht, um die Gesammt-Wirkung auf eine stabile Weise anzugeben, rührt davon her, dals wegen der vortresslichen Leitungsfähigkeit des Wismuths and Antimons, so wie wegen des großen Absorptions- und Emissions-Vermögens ihrer geschwärzten Oberflächen eine gewisse Zeit erforderlich ist zur Gleichheit des Austausches für die in die Saule eintretenden Strahlen, und die, welche austreten oder im Innern vernichtet werden.

Allein die zum endlichen Gleichgewicht erforderliche Zeit ist bei den gewöhnlichen Thermoskopen noch weit größer. Denn setzt man ein sehr empfindliches Rumford'sches Thermoskop, mit geschwärzter hugel und mit einer auf Seite der Wärmequelle durchbohrten Metallhülle verschen, der Einwirhung einer Wärmestrahlung aus, so findet man die zur Angabe des Gesammt-Effects erforderliche Zeit vier oder fünf Mal größer als bei dem Thermo-Multiplicator. Diese Verzögerung entspringt aus den Schwierigkeiten, welche die geleitete Wärme (chaleur de conductibitité) bei ihrem Durchgang durch das Glas und bei ihrer gleichmäßigen Vertheilung durch die ganze innere Luftmasse erfährt, eine Vertheilung, die wegen der Liquidität des thermoskopischen Körpers nothwendig eintreten muß.

Die Dazwischenkunft des Glases erzengt noch einen anderen Nachtheil, der bei dem Thermo Multiplicator nicht atattfinden kann, nämlich eine merkliche Pause zwischen dem Monient, wo die Wirkung beginnt, und dem, wo sie sich am Instrumente äußert, denn immer bedarf es einer gewissen Zeit, damit die Wärme von der einen zu der andern Fläche gehe.

Ich spreche hier nicht von der Warme, welche mittelst

ungleicher Dicke, von einem Hundertel einer Linie bis 21 fünf und sechs Zoll, so giebt das Galvanometer mehr oder weniger größere Ablenkungen als 21°; allein die Zeit zur Erlangung der Gleichgewichtelage ist in allen

freier Strahlung durch die durchsichtigen Wande der Hülle direct au der Lust gelangen könnte, deun wenn man die Intensiist von Wärmestrahlen mittelst Thermoskope au measen hat, nuss mane ganz nothwendig das Glas schwärzen, und es selbst darch Ueberziehen mit mehren Logen des Färbestoss sehr undurchsichtig machen, denn soust würde ein Theil der Wörmestrahlen die in der Kugel enthaltene Lustmasse srei durchdringen, ohne sie im geringsten auszudehnen.

Rei den gewähnlichen Thermoskopen milet man daher immer die Strahlung quer durch eine opake Glasschicht, und diese Schicht, wie dunn sie auch sey, muss durch ihr schlechtes Leiungsvermagen immer der Wärmefortpflanzung während der ersien Augenblicke der Wirkung einen großen Widerstand entgegensetzen. Bemerken wir überdiele, dale, je mehr man die Empfindlichkeit des Thermoskops dadurch zu vergrößern aucht, dals man seine Kugel größer nimmt, desto mehr auch die Schnelligkeit seiner Angaben vermindert wird, denn das Volum der kugel vergrößert sich verhältnismälsig mehr als der der Warmequelle augewandte Theil ihrer Oberfläche, und die invere Lustmasse vergrößert sieh verhältnismäßeig auch mehr als die Punkte des Glases, welche derselben ihre Wärme mittheilen konnen. Dadurch steigert sich die Schwierigkeit, den Augeablick der Temperatur-Gleichheit in allen Punkten der Masse au erhalten, und es wird aur Erlangung des Gesammt-Effects eine längere Zeit erforderlich.

Endlich lassen sieh die Thermoskope nicht mehr anweaden, wenn es sich darum handelt, sehr achwache VVärmestrahten au messen, die nach gegebenen Linien vertheilt sind, oder
schr achmale Bündel bilden. Um dann den Zweck zu erreichen,
mölste man nämlich dem Instrument seine ganze Empfindlichbeit erhalten, also seine Kugeln sehr klein nehmen, was unmöglich ist.

Wenn man sich die Mühr geben will, zeiflich über diese Betrachtungen nachaudenken, so, glaube ich, wird man nicht einen Augenblick anstehen können, dem Thermo-Multiplicator bei Untersuchung der Wärmestrahlungen vor allen älteren ther-

moskopischen Apparaton den Vorzug einzuräumen.

Pällen immer die nämliche. Zeichnet man endlich die Zeit auf, welche die Nadel gebraucht, um auf 30° zu gelangen, sobald die Strahlen direct auf die Säule fallen, so findet man sie ebenfalls anderthalb Minuten.

Die Beständigkeit dieser Zeit unter so verschiedenartigen Umständen zeigt mit vollständiger Gewissbeit, dass die Ablenkungen des Galvanometers ausschließlich von der Wärme herrühren, welche auf dem Wege der augenblicklichen Durchlassung zur Säule gelaugen; und es folgt daraus, dass, bei der von uns allgemeinen Einrichtung, die eigene Erwärmung des durchsichtigen Körpers keine wahrnehmbare Einwirkung auf das Instrument ausübt.

Allein man kann sich direct von diesem Satz überzeugen, wenn man undurchsichtige Schirme anwendet.

Ich nehme eine Glasscheibe von einem Millimeter Dicke, schwärze sie an einer Seite und wende sie statt der klaren Glasplatte an, dabei die geschwärzte Seite der Lampe zukehrend. Die Nadel bleibt ruhig, wiewohl die Wärmestrahlen unausgesetzt auf die Vorderfläche fallen. Eben so bleibt die Nadel stillstehen, wenn ich als Schirm eine auf beiden Seiten mit schwarzer Farbe überstrichene Kupferscheibe, oder eine Holzplatte, oder endlich ein bloßes Blatt Papier anwende.

Mithin würde, selbst wenn man sich einen durchsichtigen Schirm dächte, der sehr dünn wäre, die Wärme vortrefflich leitete, und ein großes Absorptions- und Emissionsvernögen besäße, dennoch die Temperaturerhöhung, welche er während des Versuchs erlangen könnte, nicht so starke Wärmestrahlen liefern, daß sie den Galvanometer-Zeiger bewegten.

Auf den ersten Blick muss es überraschend seyn, zu schen, wie Wärmestrahlen, die eine Ablenkung von 30° hervorzubringen fähig sind, keine Wirkung mehr thun, wenn sie vom Schirm absorbirt sind, der doch nothwendig die erlangte Wärme auf den Apparat aus-

senden muß. Allein das Erstaunen schwindet, wenn man bedenkt, daß diese Wärme gleichmäßig in allen Richtungen und von allen Punkten des erhitzten Schirms ausgesandt wird, folglich nur ein sehr kleiner Bruchwerth der gesammten Strahlung zum thermoskopischen Körper gelangt.

Wir werden weiterbin sehen, dass die Vorderstäche der Saule nicht sechs Quadrateentimeter Oberstäche hat, und dass seine Entsernung vom Schirm 14 bis 15 Centimeter beträgt. Aus diesen Datis findet man, selbst in der Voraussetzung, die 30° Wärme seyen vollständig vom Schirme absorbirt und darauf in den Raum gesandt, dass die Menge der zum thermoskopischen Körper gelangenden Wärmestrahlen nicht den sechsten Theil der gesammten Menge erreicht. Allein das Galvanometer, dessen ich mich bediene, kann höchstens nur den hundert und sunfzigsten Theil der Krast angeben, welche die Nadel um 30° ablenkt. Selbst wenn also das Instrument in Stande wäre eine vier Mal schwächere Wärme anzugeben, würde keine merkliche Wirkung stattsinden.

Die eben beschriebenen Versuche scheinen mir nicht den geringsten Zweisel an der Wahrheit des Satzes übrig zu lassen, dass, bei meinen Versuchen, die Ablenkung des Galvanometers gänzlich von der Wärme herrührt, die den Schirm auf unmittelbare Weise durchdringt. Indess wussen diese, meines Erachtens so entscheidenden Beweise für gewisse Personen nicht so überzeugend gewesen seyn, denn ich habe solgendes sagen hören: — Wir geben zu, dass die hinter dem Schirm erhaltene Ablenkung von 21° nicht durch eine von der Vordersläche zur Hintersläche geleitete Wärme bewirkt worden, allein zie könnte doch von einer Wärme herrühren, welche instantan, wie das Licht, auf alle Punkte des Glases übertragen worden sey.

Ebe man eine solche Transmissions-Weise annähme, scheint mir, dass man sie durch einen entscheidenden Ver-

such beweisen müste; indes wollen wir sie als vorhanden annehmen. Alsdann sind zwei Fälle da. Entweder erlangen die Glastheilchen unter Einwirkung der Wärmequelle solche Abänderungen, dass sie eben so viele Wärme-Centra werden, und doch, bei Aushebung der Strahlung, wieder in ihren natürlichen Zustand zurückkehren; oder diese, als in die materiellen Punkte des Schirms übertragen vorausgesetzte Wärme ist nichts als die gewöhnliche Wärme, welche den bekannten Gleichgewichtsgesetzen gehorcht.

Im ersten Fall hieße es die Ursache der Transmission selbst erklären wollen, allein die Hypothese, sey sie richtig oder falsch, schwächt keineswegs die Thatsache, welche wir feststellen wollten. Im zweiten Fall müßte die Wärme, welche im Innern des Körpers angelangt ist, eine gewisse Zeit zu ihrem Austritt gebrauchen; überdieß müßte diese Erkaltungszeit veränderlich seyn mit der Dicke des Schirms, mit seinem Leitungs- und seinem Emissionsvermögen.

Allein unterbrechen wir die Wärme-Communicationen in unserem Apparate, nehmen den durchsichtigen Schirm von seinem Träger, und setzen ihn (den Träger) auf einige Augenblicke der freien Strahlung der hinter dem Diaphragma befindlichen Lampe aus. Wenn die Voraussetzung wahr ist, werden nun die inneren Theile des Glases augenblicklich Wärme erlangen. Um also zu sehen, ob diese Wärme wirklich da ist, bringe man den Schirm wieder auf den Träger vor der Säule, dabei immer die Wärme-Communication mit der Lampe unterbrochen lassend. Die Hinterfläche der Glasscheibe wird nun sogleich die ihr, der Hypothese nach, von den inneren Theilen zukommende Wärme auf die Säule ausstrahlen und den Galvanometer-Zeiger aus seiner Lage ablenken.

Macht man nun diesen Versuch mit Schirmen von irgend einer Substanz und Dicke, so erhält man niemals

die geringsten Anzeigen von einer Bewegung der Magnetnadel; mithin ist es vollständig erwiesen, dass die Ableukungen des Galvanometers bei den Versuchen, wo
man durchsichtige Schirme anwendet, nicht im Allermindesten von der eigenen, inneren oder äußeren Wärme
des Schirmes herrühren; und folglich stammen sie gänzlich von der freien Transmission ab. Allemal also, wenn
man die Strahlen unserer Wärmequelle auf einen Schirm
falten läst, und dabei eine Ablenkung des Galvanometers beobachtet, kann man völlig sicher seyn, dass die
Gesammtheit der erzeugten Wirkung von Wärmestrahlen herrührt, welche den Schirm nach Art der Lichtstrahlen unmittelbar durchdringen.

Ehe ich diese vorläufigen Betrachtungen verlasse, muß ich noch zwei Bemerkungen machen, nämlich: 1) daß solche sehr emplindliche Galvanometer, wie man in dem Thermo-Multiplicator anwendet, direct nicht kleinere Gröfsen als halbe Grade angeben, und 2) daß die Verhältnisse zwischen den Graden des Galvanometers und den Ablenkungskräften unbekannt sind.

Nun hat es zuweilen seinen Nutzen, kleinere Bruchwerthe als halbe Grade angegeben zu bekommen, und in gewissen Fällen ist es durchaus nötbig, die Verhältnisse der Größe der Wärmethätigkeiten zu kennen, welche die Nadel verschiedentlich aus ihrer Gleichgewichtslage ablenken.

Um die gesuchten Bruchwerthe zu bekommen, muße man aus einer größeren Zahl von Beobachtungen die Mittel nehmen.

Was die Beziehung zwischen den Ablenkungen und den Kräften betrifft, so ist es, beim gegenwärtigen Zustand der Wissenschaft, sehr schwierig und vielleicht unmöglich sie allgemein zu bestimmen: allein solche elektrische Säulen, wie man zur Construction des Thermomaltiplicators auwenden muß, liefern ein ziemlich einfaches Mittel, die Frage in jedem besonderen Fall zu lösen.

In der That ist nichts leichter als die Nadel des Galvanometers auf irgend einem Grad der Ablenkung festzuhalten; dazu braucht man nur in einem zweckmäleigen Abstande von der einen oder anderen Seite der elektriachen Säule eine angezündete Lampe aufzustellen.

Zur größeren Bestimmtheit nehme man au, die Axe der Säule stehe senkrecht auf dem magnetischen Meridian, und die Communicationen seyen so gemacht, daß eine Erwärmung der Säule auf der linken oder rechten Seite einer Ablenkung des Galvanometers in gleichem Sinne entspreche.

Nun bringe man durch zweckmäßige Annäherung der Lampe von der rechen Seite her eine ziemlich starke Ablenkung hervor. Diese Ablenkung betrage 44°. Nachdem man die Nadel durch Vorsetzung eines Metallschirmes auf 0° gebracht hat, lasse man sie, mittelst einer zweiten, auf der andern Seite aufgestellten Lampe, um 42° nach der Linken abweichen. Um die Nadel wieder auf dem Nullpunkt der Scale zurückzusühren, braucht man nur, wie vorhin, die Strahlung durch einen Metallschirm aufzusangen.

Was wird nun geschehen, wenn man die Wärme beider Lampen gleichzeitig auf die entgegengesetzten Seiten der Säule fallen läfst? — Die Wärmewirkungen werden sich theilweise zerstören und das Instrument wird nur deren Unterschied auzeigen. Wenn immer eine gleiche Kraft erforderlich wäre, um das System von Nadeln um eine gleiche Zahl von Graden abzulenken, so würde der Zeiger auf 2° zur Rechten stehen bleiben. Allein man weiß, dass bei dem Galvanometer diese Kräfte wachsen müssen in dem Maasse als die Nadel sich von 0° entfernt. Die zwei Grade Unterschied zwischen den partiellen Ablenkungen 44° und 42° entspringen aus einer größeren Kraft als die, welche nöthig ist, die Zeiger-Nadel um die beiden ersten Grade der Scale abzulenken. Die Lage von 2° wird also überschritten seyn, und

die zweite. Der durchlaufene Bogen, verglichen mit dem Unterschiede beider Ablenkungen, giebt also unmittelbar das Maafs der entsprechenden Kraft. Bliebe die Nadel z. B. auf 8° stehen, so würde daraus folgen, dass die Kraft, welche nöthig ist, um die Nadel von 42° auf 44° zu bringen, vier Mal stärker wäre als die, welche man anwenden müßte, um sie von 0° auf 2° zu bringen. Dieselbe Kraft würde fünf Mal größer seyn, wenn die Nadel auf 10° stehen bliebe und so fort.

Ich verhehle mir nicht, dass bei Anwendung dieses Verfabrens stillschweigends vorausgesetzt wird, die Grade seven in dem als vergleichendes Maafs dienenden Bogen den Kräften proportional. Allein diese Voraussetzung ist vollkommen durch die Erfahrung gerechtfertigt, denn nan findet bei Galvanometern, deren astatisches System eine große Vollkommenheit besitzt, dass die Magnetnadeln innerhalb des ganzen Bogens von 0° bis etwa 20° Bogenstücke beschreiben, die den Einwirkungen, welche sie von Seiten der elektrischen Ströme erleiden, proportional sind. Um sich davon zu überzeugen, ist es nicht nothig alle Grade innerhalb jenes Bogens einzeln zu prüfen, sondern man braucht nur unsere Methode auf die Winkel von 20° bis zu 10° zu untersuchen. Man wird cine gleiche Größe finden zwischen ihrem Unterschied und dem Effect, der aus der gleichzeitigen Wirkung der bewegenden Kräfte entspringt. Anders gesagt, man erzeuge eine Ablenkung von 20° rechts und eine von 10° links, lasse darauf die beiden Strahlungen, welche diese Ablenkungen geben, gleichzeitig auf die entgegengesetzten Seiten der Säule fallen, so wird der Zeiger nach der Rechten wandern und daselbst genau auf 10° stehen bleiben. Also ist, um die Nadel den Bogen von 10° bis 20° durchlaufen zu machen, eine ehen so große Kraft erforderlich, als man anwenden muss, wenn sie die zehn ersten Grade der Scale beschreiben soll, und mitbin er-

Poggendorff's Annal. Bd. XXXV.

streckt sich die Proportionalität der Grade mit den Kräften bis etwa 20° auf jeder Seite von 0°.

Diese Thatsache scheint den Inductionen, welche sich aus der Natur der galvanometrischen Actionen ziehen lassen, zu widersprechen, denn bei der successiven Drehung des astatischen Systems entfernen sich die Pole der Magnetpadel von der Mittellinie der elektrischen Ströme. Die Intensität der abstossenden Kräste verändert sich also in dem Maafse als der Ablenkungswinkel wächst, und daraus würde folgen, dass die Krast, welche erforderlich ist, um die Nadel einen gegebenen Bogen durchwandern zu machen, von den ersten Graden der Scale an veränderlich sey. Unzweiselhaft würde diess auch der Fall seyn, wenn alle elektrischen Ströme in der durch die Null-Linie gehenden Ebene lägen. Allein die Windungen des Drahts um den Rahmen unterhalb des getheilten Kreisbogens haben eine gewisse Ausdehnung zu beiden Seiten dieser Ebene. Bei dem Galvanometer, dessen ich mich zu meinen Versuchen bediene, bedecken sie die beiden gegenüberliegenden Bogen von 76°, deren Sehnen senkrecht sind auf der Nulllinie. So lange also die Oscillationen sich innerhalb ciner gewissen Amplitude halten, giebt es immer elektrische Ströme zu beiden Seiten der Magnetnadeln. Wenn nun diese Ströme eine ungemein schwache Kraft besitzen. muss ihre merkbare Wirkung auf die Nadeln in einem sehr kleinen Abstande aufhören. Gesetzt dieser Abstand betrage 18° der Theilung des Galvanometers für die elektrischen Actionen, woraus zur Rechten und Linken die Abweichungen von 0° bis etwa 20° der Scale entspringen, Actionen, die bei einem sehr empfindlichen Galvanometer ungemein schwach seyn müssen. Wenn das Nadel-System während dieser Oscillationen nicht aus diesen beiden Anfangsbogen von 20° heraustritt, so ist klar, dass es immer dieselbe Einwirkung erleiden wird, in welche Lage es auch versetzt seyn mag.

bet immer dicht bei seiner Ebene eine Reihe von Strörn, welche sich zu beiden Seiten auf 18° ausdehnen, ibst wenn das System die äußersten Gränzen einnimmt. Vas den Einfluß der entfernteren Ströme betrifft, so wird er nach unserer Hypothese Null seyn.

Die bewegende Krast hat also einen constanten Werth, and es bleibt nur zu betrachten übrig, welche Abändeungen der thätige Theil dieser Krast durch die verschiehenen Neigungen der Nadeln gegen die Richtung der Ströme ersährt; Abänderungen, denen analog, welche Schwerkrast in ihrer Einwirkung auf ein schwingen-

Nun ist die Krast, welche erforderlich ist, um das Pendel in die eine oder die andere Neigung zu heben, proportional der Differenz der Cosinus von den Winteln, welche die beiden Richtungen mit der Verticale machen, woraus solgt, dass sie beinahe constant bleibt in den Bogen, die sich nicht sehr von der Rubelinie entsunen. Dasselbe muss auch bei dem Galvanometer der Fall seyn, d. b. die Krast, welche erforderlich ist, um bei diesem Apparat die Ablenkung des Zeigers um einen Grad zu vermehren, muss innerhalb kleiner Winkel contant seyn, wie auch die Erfahrung lehrt.

Nach dem so eben Gesagten wird man leicht begreien, dass die Beziehung zwischen den Graden des Galanometers und den Kräften, welche die Ablenkungen ber Magnetnadeln verursachen, abhängen muss von der impfindlichkeit des astatischen Systems und der Vertheiing des Metalldrahts auf dem Rahmen 1), Sie ist also

<sup>1)</sup> Um diess recht einzuschen, braucht man sich nur ein Galvanometer zu denken, bei dem die Windungen des Drahts mehr
gegen die Ränder als gegen die Mitte angehäust wären. Es ist
dann klar, dass unter der Einwirkung eines solchen Systems die
ablankenden Kräste statt au wachsen oder in den dem Nullpunkt
benachharten Bogen einsach den Winkeln proportional zu atyn,
erstlich abnehmen in dem Maasse als die Nadel sich den Rän-

veränderlich mit der Construction des Instruments, lässt sich aber immer durch die angegebene Methode bestimmen.

Da die Erfahrung mich gelehrt hatte, daß, bei meinem Galvanometer, die Grade his zum zwanzigsten der Scale den Kräften nahe proportional waren, so untersuchte ich von diesem Punkt ab weiter bis zum 44sten Grad, von 4 zu 4 Grad, den Gang des Zeigers. Hier blieb ich stehen, da ich meine Versuche über die Durch-

dern des Rahmens nühert, darauf aber zunehmen, so wie die Nadel diese Stellungen überschritten hat.

Was den Einflus der Empfindlichkeit des astatischen Syatema betrifft, so wird man sich darüber eine richtige Vorstellung machen, wenn man sich ein Galvanometer denkt, dessen beide Nadeln einen sehr ungleichen Grad von Magnetismus besitzen. Aladann übt der Erdkörper auf die vereinten Nadeln eine sehr atarke Wirkung aus, und um die geringsten Ablenkungen zu erhalten, muß man weit stärkere Elektricitätsstrome anwenden, als die, welche bei einem vollkommen astatischem System kleine Ablenkungen bervorbringen würden. In den Stellungen unweit der Nulllinie wird die elektro-magnetische Wirkung, welche von den entfernten Strömen, d. h. von den Strömen auf den Randern des Rahmens herrührt, wenigstens eine hinlängliche Stärke haben, den aus der Torsion des Aufhängefadens und aus der Trägheit des astatischen Systems entapringenden Widerstand zu überwinden; und sie wird also immer zur Bewegung der oscillirenden Masse beitragen. Diels gesetzt. ist es nun klar, dass die geringste Verschiebung der Nadel einen Verlust in der bewegenden Krast nach sich ziehen wird; denn wenn das System sich einem gewissen Bogen an dem einen Rande nabert, entfernt es sich augleich um die doppelte Grofse von dem andern Rande. Nun haben wir aber vorhip gesagt, dafs in empfindlichen Galvauometern die bewegende Kraft sich für kleine Winkel constant erhält, und wir haben davon den Grund angegeben, indem wir von dem unbestreitbaren Satz ausgingen, dass bei kleinen Ablenkungen des Instruments die Wirkung der nach dem Rande des Rahmens zu liegenden elektrischen Strome vernachlüssigt werden kann, nicht streng, als würde ein Werth Null erhalten, sondern weil sie wegen der Entfornung ungemein schwach wird, und unfähig die Hindernisse zu überwinden, welche ihr die Torsion des Seidenfadens und die Trigheit der Nadeln entgegensetzen.

læsung der Wärme nur mit sehr durch die Entfernung geschwächten Strahlungen austellte.

Die Bogen, welche das Nadelsystem, vermöge der auf dasselbe einwirkenden Kräfte, in den verschiedenen Theilen seiner Bahn durchlief, hatten folgende Beziehung zu einander.

Der	Bog.	zwisch.	200	u.	240	entsprach	5	°,12	von	00	aus
-	-	-	24	-	28	-	6	,44	-	-	-
-	-		28	-	32	-	8	,00	-	_	+
-	-		32	-	36		9	,92	-	-	
-	-	-	36	-	40	. ]	12	,44	-	-	-
	_		40	-	44	. ]	9	.04	-		-

Jede Zahl in der dritten Kolumne ist das Mittel aus acht Beobachtungen, die alle bis auf den von dem Instrument zu erwartenden Grad von Genauigkeit übereinstimmten. Oft gleich, zuweilen um 0°,5 verschieden, überstieg ihre größte Abweichung niemals 1°. Diess ist die beste Probe, welche man von der Genauigkeit der Methode geben kann.

Die graphische Construction dieser Tafel, welche eine sehr regelmäßige gegen die Axe der z convexen Curve gebt, hat mir die Werthe der intermediären Kräfte von Grad zu Grad, von 20° bis 45° geliesert. Durch Verbindung mit den ursprünglichen Beobachtungen habe ich dadurch solgende Tasel von den Intensitäten gebildet.

Grade.	Krafte.	Grade.	Kräste.	Grade.	Kräfte.
200	20,0	29°	33,4	38°	55,4
21	21,1	30	35,3	39	58,5
22	22,3	31	37,4	40	61,9
23	23,7	32	39,6	41	65,5
24	25,1	33	41,8	42	69,3
25	26,6	31	44.1	43	73,2
26	28.2	35	46,7	44	78,0
27	29,9	36	49,5	45	83,2
28	31,6	37	52,4		,

Der Gebrauch einer solchen Tasel bedarf keiner Erläuterung. Alle Kräfte sind auf die zurückgeführt, welche den Zeiger den ersten Grad der Scale durchwandern machen. Die den ersten zwanzig Graden entsprechenden Werthe findet man nicht darin; denn in der ganzen Erstreckung dieses Bogens ist die Zahl, welche die Kraft vorstellt, gleich der Zahl der in dem durchlausenen Bogen enthaltenen Grade. Wenn man also z. B. die Kräfte sucht, welche die Ablenkungen 35° und 16° hervorbringen, wird die erste derselben von der Tafel gegeben, und bat zum Werth 46,7; und die zweite hat, da sie kleiner als 20° ist, denselben Werth wie der Bogen. Handelt es sich um Kräfte, die Bruchtheilen von Graden entsprechen, so braucht man nur den Proportionaltheil des in Rede stebenden Grades zu berechnen: denn in dem Zwischenraum von einem Grad zum andern fällt die Curve beinahe mit der Taugente zusammen. Will man z. B. die der Ablenkung 31,7 entsprechende Kraft erfahren, so braucht man nur zunächst den Unterschied von 37,4 und 39,6, den Intensitäten der zu 31° und 32° gehörigen Kräfte zunehmen; da dieser Unterschied 2,2 ist, so findet man den Werth x der Kraft, welche sieben Zehnteln des zwischen 30° und 32° liegeuden Grades entspricht, durch die Proportion:

 $1^{\circ}:0^{\circ},7::2,2:x=1,5.$ 

Addirt man diese Zahl zu der, welche die Kraft von 31° vorstellt, nämlich zu 37,4, so hat man 38,9 als gesuchten Werth.

Von der Politur, Dicke und Natur der Schirme.

Das Verfahren, welches wir angegeben, um mittelst des Thermomultiplicators das Maafs der von durchsichtigen Körpern unmittelbar durchgelassenen Wärme zu erhalten, und die bei den Versuchen zu nehmenden Vorsichtsmaßregeln, lassen fast nichts zu wünschen übrig. Ehe wir indels zur Auseinandesetzung der Resultate übergehen, wollen wir noch Einiges über die Construction sagen.

Die zu den Versuchen angewandte Säule hat die Figur eines quadratischen Stabes. Jedes seiner Enden hildet eine ebene Fläche von 4,24 Centimeter (Quadrat - Centimeter? P.); es besteht aus 27,5 Paaren oder aus 55 Stäben Wismuth und Antimon, von 32 Millimetern Läuge, 2,5 Breite und 1 Dicke. Nicht ohne Mühe ist es uns gelungen so dünne Stäbe zu verfertigen und zusammen zu löthen. Die leichte Oxydation des Masigen Antimons, seine Verschiedenheit in der Schmelzbarkeit von Wismuth, und die ungemeine Zerbrechlichkeit beider Metalle bieten so viele Schwierigkeiten dar. dass man sie erst nach mehren unsruchtbaren Versuchen überwindet. Allein so kleine Dimensionen sind bei der Sinle durchaus nöthig, wenn man die Gesetze des unmittelbaren Durchlasses durch lockere Flüssigkeiten oder krystallisirte Körper studiren will.

Die elektrische Säule geht durch einen inwendig uit Pappe bekleideten Kupferring, der zur Befestigung an einem Gestell mit einer Schraube versehen ist, so daß de Axe natürlich die horizontale Lage annimmt, welche sie während des größten Theils der Versuche behalten muss. Zu beiden Seiten des Ringes ist ein 6 Centimeter langes, inwendig geschwärztes Rohr angebracht, und in einem gewissen Abstande von den Oessnungen sind die zur Aufnahme der Schirme bestimmten Träger aufgestellt. Streng genommen würde ein einziges Rohr und ein einziger Träger hinreichend seyn, und man könnte die eine Seite der Säule durch einen Metalldeckel bedecken; allein bei Untersuchung von Körpern von verschiedener Natur und Dicke geschieht es zuweilen, dass sie weder unter sich noch mit der Säule gleiche Temperatur haben. Wenn man dann bloss einen einzigen Schirm neben dem Apparat aufstellt, findet eine ungleiche Wärmewirkung statt, und die Zeiger-Nadel des Galvanometers entfernt sich vom Nullpunkt. Damit sich die Temperatur in's Gleichgewicht setze und die Nadel zu ihrer ursprünglichen Lage zurückkehre, bedarf es dann einer mehr oder weniger langen Zeit.

Dieser Uebelstand findet nun nicht mehr statt sobald die Säule mit zwei Röhren und mit zwei Gestellen versehen wird, denn wenn man vor jeder Seite eine Scheibe von gleicher Natur und Dicke aufstellt, und man dafür sorgt, beide Scheiben unter gleiche Umstände zu versetzen, so ist klar, dass sie gleiche Temperatur haben werden, und dass sie solglich auf die entsprechenden Seiten der Säule eine gleiche Menge Wärme senden Der Zeiger des Galvanometers wird also unbeweglich bleiben, wie groß auch der Temperatur-Unterschied zwischen den Scheiben und dem thermoskopischen Körper seyn mag. Diess erlaubt dann sogleich zu den Versuchen zu schreiten. Wenn man also Zeit ersparen will, ist es immer gut, von jeder Art von Schirm cin Paar zu haben, um auf eben angezeigte Weise beide Seiten der Säule damit zu versehen.

Um den Einfluss auf die freie Durchlassung abseiten der verschiedenen, die Obertläche, das Volum und die Substanz der Schirme betreffenden Umstände zu erfahren, muss man sich nothwendig eine constante Wärmequelle verschaffen. Zu diesem Endzwecke ist nichts besser als eine gute Lampe mit doppeltem Luftzuge und constantem Niveau. Ist eine solche Lampe gut augefertigt, und versehen mit einem durch Schwefelsäure vom Schleim befreiten Oel, so bekommt man eine Flamme. die ihre Temperatur über zwei Stunden lang unveränderlich erhält. Davon habe ich mich mittelst des Thermo-Multiplicators mit großer Genauigkeit überzeugt. Um diesen Normalzustand zu erlangen, muß man jedoch natürlich einige Augenblicke warten, damit der Docht, das Oel und der Glasschornstein Zeit haben das Maximum

der Temperatur zu erreichen. Diese Zeit ist nach der Construction etwas verschieden, 10 bis 15 Minuten.

Die Anwendung einer Argandschen Lampe als Wärmequelle ist einigen Einwürfen ausgesetzt. Man könnte sagen, eine solche Lampe wirke nur durch den Glasschornstein hindurch, dass dieser Schornstein sich erhitze, und dass also die Strahlen seiner dunkeln Wärme sich mit der von der Flamme ausgesandten leuchtenden Wärme vermischen; endlich, dass eine solche Wärmequelle weder gleichsörmig sey, noch getrennt von dem Agens, welches sie sür gewöhnlich in böheren Temperaturen begleitet.

Dagegen muß ich aber bemerken, daß uns gegenwärtig bloß zu wissen interessirt, ob der Zustand der Obertläche, die Dicke, die Farbe, die innere Structur eines Körpers, so wie seine chemische Zusammensetzung urend einen Einstluß auf die unmittelbar von ihm durchgelassene Wärmemenge ausüben; und unter diesem Geschtspunkt sind uns der Ursprung und die Eigenschaften der Wärmestrahlen gleichgültig. Diese Strahlen brauchen um unveränderlich zu seyn, identisch unter allen Umtänden, unter denen sie angewandt werden. Dieß ist nun aber wirklich der Fall mit den Strahlen der Flamme einer wohl unterhaltenen Argandschen Lampe in einem lesten Abstande von ihr.

Wenn wir das Verhältnis der Wärmemengen, welche unter dem Einsus einer constanten Wärmequelle von verschiedenartigen Schirmen durchgelassen werden, gesunden haben, werden wir, gemäß dem in der Einleitung Gesagten, untersuchen, wie diese Verhältnisse durch eine Veränderung der Wärmequelle abgeändert werden.

Alle unsere vergleichende Versuche sind mit derselben Wärmestrablung angestellt. Vor Beginn einer jeden Reihe ließ ich die Strablen direct auf die Säule fallen, und veränderte den Abstand der Lampe dergestalt, daß die Galvanometernadel beständig auf 30° ihrer Scale stehen blieb.

Schon in der Einleitung habe ich bemerkt, dass alle äusseren Theile des Thermoskops gegen Wärmestrahlungen geschützt waren, mittelst eines großen Metallschirms welcher in der Mitte, gegenüber der der Lampe zugewandten Seite der Säule, durchbohrt war.

Um die Gemeinschaft zwischen dieser Oeffnung und der Wärmequelle berzustellen oder zu unterbrechen, bediente ich mich eines beweglichen Schirms von Kupfer, aus zwei oder drei parallelen, auf einem Gestell befestigten Scheiben bestehend.

Die von der Lampe abgewandte Seite der Säule hat einen ganz ähnlichen Schirm zum Verschließen und Oeffnen, und zwar aus folgendem Grunde.

Wenn man, nach beobachteter Wirkung einer Strablung, die Wärmestrahlen auffängt, muß man, ehe zu einem zweiten Versuch geschritten werden kann, die bestrahlte Seite der Säule auf ihren natürlichen Zustand zurückkommen lassen. Nun scheint, dass die von der Flamme ausgesandte Wärme leichter in den Apparat dringe als sie vermöge ihres natürlichen Hanges zum Gleichgewicht austritt; wenigstens lehrt die Ersahrung, dass die Zeit, in welcher die Ablenkung geschieht, zu der Zeit, welche die Nadel gebraucht, um ihre ursprüngliche Lage genau wieder einzunehmen, sich ungefähr wie 1:5 verhält; denn die letztere Zeit beträgt 7' bis 8', und die totale Abweichung kommt, wie wir früher gesehen, in anderthalb Minuten zu Stande. Was auch die Ursache dieses Unterschiedes zwischen den Erwärmungs- und Erkaltungszeiten seyn mag, immer muß man doch 7 bis 8' abwarten, ehe man von einem Versuch zum zweiten übergehen kann, wenn man blofs den ersten beweglichen Schirm vor der Wärmequelle aufstellt. Oeffnet man aber an der Säule die entgegengesetzte Seite, nähert von dorther einige Augenblicke lang eine brennende Kerze zweckmāssig, und unterbricht darauf die Communication wieder, so ist klar, dass man die Nadel zwingen wird in kürzerer Zeit als 8' zum Nullpunkt zurückzukehren. Diess liesse sich aber nicht ausführen, wenn die Säule an der von der Lampe abgewandten Seite hermetisch verschlossen wäre. Der zweite bewegliche Schirm dient also zur Abkürzung der Dauer der Versuche; er ist besonders nützlich, wenn die Wärmeentwicklung sehr stark war oder schr lange auhielt, wie es zuweilen bei den ersten Ajustirungsversuchen der Fall ist. dringt ein Theil der Wärme bis zu großer Tiefe in die Säule, und kann erst nach ziemlich beträchtlicher Zeit wieder austreten. Ehe ich diess einfache Berichtigungsmittel erdacht hatte, war ich durch die schwierige Wiederberstellung des Temperaturgleichgewichts zwischen beiden Enden der Säule, so wie durch die Temperaturverschiedenheit zwischen den Schirmen und dem Apparat oft gezwungen, 15 bis 20 Minuten unthätig zwischen zwei Beobachtungen verstreichen zu lassen.

Wenn ein Gegenstand zahlreiche Versuche erfordert, muß man sich bemühen nichts zu vernachlässigen, was diese Versuche beschleunigen kann; denn die geringsten Verzögerungen, die aus einer Unvollkommenheit des Verfahrens entspringen, häufen sich nach und nach, und zuletzt gehen ganze Tage rein verloren. Diese Betrachtung mag die Länge der obigen Einzelnheiten entschuldigen.

(Schlufe im nacheten Heft.)

VIII. Beobachtungen über die Bodentemperatur zu Brüssel; von Quetelet.

eraulasst durch die Beobachtungen von Rudberg (Annal. Bd. XXXIII S. 251) hat Hr. Quetelet in seiner Correspondance mathematique et physique, T. VIII

p. 303, die folgenden Data über die Bodentemperatur zu Brüssel bekannt gemacht. Es sind die Mittel aus den Mittagsbeobachtungen an vier Weingeistthermometern, die neben der Sternwarte und an einem schattigen Orte ') bis zu den angegebenen Tiefen in den Boden eingelassen worden waren.

1834.	Temp 17 Cen- timeter.	55 Cen- timeter.	der Tiefe 75 Cen- timeter.	
Januar 2)	7,36	7,63	7,94	8,51
Februar	3,97	4,66	5,71	6,72
März	6,15	6,54	6,98	7,54
April	6,58	6,64	6,97	7,43
Mai	13,21	12,88	12,02	11,53
Juni	15,65	15.04	14,61	14,22
Juli	18,15	17,67	17,14	16,75
August	17,71	17,97	17,96	17.97
September	14,85	15,47	15,88	16.27
October	11,12	11,81	13,01	13,91
November	6,78	8,10	9,37	10,68
December	5,21	5,89	7,08	8,22
Mittel des ganzen Jahres		10,56	11,22	11,64
Halbe Summe d. Maxima	20,00	841	,	
und Minima	11,07	11,31	11,83	12,35
Unterschied der Maxima	1	,	22,03	,
und Minima	14,18	13,31	12,25	11,25

Diese Angaben (welche man aller Wahrscheinlichkeit nach für Centesimalgrade zu nehmen hat. P.) sind
nicht in Bezug auf die Ungleichheit der Temperatur in
den verschiedenen Erdschichten berichtigt, weil diese Berichtigung erst bei größerer Tiefe, wo die Kugel des
Thermometers einer bedeutend höheren Wärme ausgesetzt seyn kann als die Röhre, anfängt beträchtlich zu
werden.

2) Von den zehn ersten Tagen des Januars fehlen die Beobach-

<sup>1)</sup> Nicht im Sonnenschein, bemerkt Hr. Q., wie die, welche Hr. Arago eigends unter diesen Umständen angestellt, aber ungesehtet ihrer interessanten Resultate bis jetzt leider noch nicht bekannt gemacht hat.

1X. Ueber den Einfluss des Mondes auf den Barometerstand und die Regenmenge, nach 27 jührigen zu Strassburg angestellten Beobachtungen;

con Dr. Otto Eisenlohr, Privatdocenten an der Universität zu Heidelberg.

Der Einstus des Mondes auf die Veränderungen der Atmosphäre ist in der neueren Zeit durch die vielen Untersuchungen der Naturforscher ein so wichtiger Gegenstand für die Meteorologie geworden, dass jede Ersahrung von einigem Interesse seyn mus, wenn sie nur auf zwerlässige Beobachtungen gegründet ist, und entweder zur genaueren Bestimmung dieses Einstusses oder zur Entfernung der hierüber noch stattsindenden Zweisel dienen kann, Ich habe daher in meiner Schrist über das Klima son Karlsruhe 1) noch vollständiger, aber in einer besonderen Abhandlung 2) die Resultate bekannt gemacht, welche sich aus vieljährigen zu Karlsruhe augesteilten Beobachtungen ergeben, und darin gezeigt, das jene Resultate mit den von Flaugergues und Schübler an mehreren Orten 3) bekannt gemachten Ersahrungen über-

- 1) Untersuchungen über das Klima und die Witterungsverhöltnisse von Karlstuhe; von Dr. Eisenlohr. Karlstuhe 1532. 4.
- 2) Urber den Einflus des Mondes auf die Witterung; Poggendorff's Annalen 1833, Bd. XXX S. 72 bis 99.
- 3) Flaugergues, über den Einflus des Mondes zur Verminderung des Lustdrucks auf die Erde, aus Biblioth. univers. Aeril 1829, p. 265; in Kastaer's Archiv für d. ges. Naturlehre, Bd. XVII S. 32, und in Poggendorss's Annalen, Bd. XII S. 308. Bouvard, Berechnung der vom Monde bewirkten atmosphärischen Fluth; aus den Mémoires de l'academie royale des Sciences, T. VII p. 267, in Pogg. Annalen Bd. XIII S. 137.

einstimmen, und der Einslus des Mondes auf den Barometerstand, die Häusigkeit der wässrigen Niederschläge, und selbst auf die Trübung des Himmels und die Richtung des Windes unverkennbar ist. Ich bedauerte dabei, das die Karlsruher Beobachtungen mir nicht gestatteten auch den Einslus des Mondes auf die Menge des gefallenen Regenwassers zu untersuchen, weil sie hiertüber keine täglichen, sondern gewöhnlich nur monatliche Angaben enthalten; diese Lücke in meinen Untersuchungen kann ich gegenwärtig ausfüllen, indem auf die gütige Verwendung des Hrn. Geheimen Hofraths Muncke dahier Hr. Professor Herrenschneider zu Strasburg seine vieljährigen, mit ungemeiner Sorgsalt angestellten Beobachtungen mir zur Benutzung mitgetheilt hat 1).

- G. Schübler, Untersuchungen über den Einstals des Mondes auf die Veränderungen unserer Atmosphäre. Leipzig 1830. 8.
  - Bemerkungen über den Einfluss des Mondes auf die Witterung; in Kastner's Archiv für Chemie und Meteorologie, Bd. IV S. 13 bis 19.
  - - Ueber Gronau's Untersuchungen über den Einflus des Mondes auf die Witterung; ebendaselbst, Bd. IV S. 161 bis 167.
- Resultate 60 jähriger Beobachtungen über den Einstufs des Mondes auf die Veränderungen unserer Atmosphäre, ebendaselbst, Bd. V S. 169 bis 212.
- F. Baumann, Untersuchungen über monatliche Perioden in den Veränderungen unserer Atmosphäre. Inauguraldissertstion unter dem Präsidium von G. Schübler. Tübingen 1832. 8. — Dieselben weiter ausgeführt von Schübler in Kastner's Archiv, Bd. VI S. 225 bis 237.

Auszüge aus Schübler's Abhandlungen befinden sich in Schweigger's Journal, Bd. LXX, und von Arago in dessen Annuaire, p. 1833.

1) Ich kann hierbei nicht unterlassen die höchst freundschaftliche Verwendung des Hrn. G. H. Muncke, welcher mir durch seine Bekanntschaft mit Hrn. Prof. Herrenschneider jene Beobachtungen verschafft hat, so wie die seltene Uneigennützigkeit und das große Vertrauen zu sühmen, welches mir Hr. Prof. Her-

Diese Beobachtungen umfassen den Zeitraum von 1801 his 1832, und sind während diesen 32 Jahren ununterbrochen zu denselben Tageszeiten, nämlich Morgens zwischen 6 bis 7, Mittags um 12, und Nachts zwischen 9 bis 10 Uhr angestellt; übrigens sind in den Journalen der 5 ersten Jahre noch keine Angaben der Regenmenge für jeden Regentag entbalten, und ich konnte daher nur die folgenden 27 Jahre zu dem von mir beabsichtigten Zwecke benutzen. - Bevor ich jedoch die von mir aus jenen Beobachtungen erhaltenen Resultate über den Ein-Aus des Mondes auf die Witterungsverhältnisse bier mittheile, will ich zur besseren Beurtheilung ihrer Richtigkeit eine kurze Uchersicht des Klimas von Strassburg voranschicken, und zugleich angeben, auf welche Weise iene Beobachtungen angestellt und von mir zur Bestimmung des Mondseinflusses benutzt wurden 1).

## Erster Abschnitt.

Ueber das Klima und die Witterungsverhältnisse von Strafsburg.

#### 1) Barometerstand.

Das Barometer, mit welchem die Beobachtungen angestellt wurden, ist ein torricellisches, die Röhre hat 3 Linien und das Glasgefäß 44 Linien pariser Maaßes inneren Durmesser. Das Gestell ist von Nußbaumholz,

renschneider durch die Mittheilung seiner unschätzbaren Journale bewiesen hat.

2) Hr. Prof. Horrenschneider hat die Resultate der einzelnen Jahre bis 1810 in den Mémoires de la Sociéte des Sciences de Strasbourg, T. I., 1811, mitgetheilt, die der ührigen sind in besonderen Abdrücken, unter dem Titel: Resumé des observations météorologique faites à Strasbourg pendant l'an 1811 bis 1832 bei Levrault zu Strasburg erschienen. Hieraus habe ich einige Angaben entnommen, die meisten aber wurden von mir aus den Journalen selbst berechwet.

die Scale von versilbertem Zinn und mit einem Nonius versehen, welcher 0,1 einer Linie angiebt. Die convexe Obersläche des Quecksilbers in der Röhre wurde als oberes Niveau betrachtet, das untere Niveau des Quecksilbers ist mit großer Genauigkeit bestimmt, und liegt nahe 16 Zoll höber als der Steinboden im Innern des Straßburger Münsters. Die Kugel des Thermometers ist in das Quecksilber eingetaucht, und sämmtliche Beobachtungen sind auf die Normaltemperatur von 10° R. reducirt.

— Ich erhielt aus den oben genannten 32 Jahren folgende Resultate:

	Höc	hst.	Stand.	Tief	ster	Stand.	Di	Nerenz.	Mia	er.	Werth.
Januar	28"	2"	,544	27"	1"	,700	12	",844	27"	9"	,1939
Februar		2	,434		2	,578	11	,856		9	,5541
März		1	,641		1	,903	11	,738		8	,9992
April		0	,938		2	,631	10	,307		8	4463
Mai		0	,409	1	4	,659	7	,750		8	6868
Juni		0	,437	1	5	,675	6	,762		9	4294
Juli	0	0	,075		5	,812	6	,263		9	,2027
August		0	,219		5	,969	6	,250		9	3750
September		0	,994		5	,181	7	,810		9	.6244
October		1	,316		2	,650	10	,666		9	2774
November		1	,738	1	2	,381	11	,357		9	.0433
December		2	,531		1	,513	13	,018		8	7812
Mittel		1	,2730		3	,5546	9	,7184		9	,13472

Das jährliche Maximum des Barometers ist im Mittel 28" 3",9094; im Jahr 1821 betrug es 28" 7",5, im Jahr 1814 nur 28" 2",6. Es fiel innerhalb jener 32 Jahre zehn Mal in den Januar, neun Mal in den December, sechs Mal in den Februar, drei Mal in den März, zwei Mal in den November und ein Mal in den April und den Mai.

Das mittlere Minimum des Barometers ist 26" 10" 8031; im Jahr 1821 war es 26" 5"3, im Jahr 1832 aber 27" 1",8. Es fiel acht Mal in den Januar, sechs Mal in den December, fünf Mal in den Februar, vier Mal in den März und November, drei Mal in den October und 2 Mal in den April.

Die mittlere Differenz zwischen dem höchsten und tiefsten Barometerstande des Jahres beträgt 17",1063; im Jahre 1821 betrug sie 26",2, im Jahre 1832 aber nur 13".3.

Der mittlere Barometerstand aus 32 Jahren ist 27"
9",13472, für die 27 Jahre von 1806 bis 1832 beträgt
derselbe nur 27" 8",99072. Der höchste mittlere Barometerstand war 27" 10",36267 im J. 1803, der niedrigste 27"
8".28667 im J. 1829. Die fünf ersten Jahre von 1801 bis
1805 batten überhaupt, und namentlich auch im Vergleich
mit den zu Karlsruhe angestellten Beobachtungen einen
viel böheren Barometerstand als die nachfolgenden.

Aus dem mittleren Barometerstand ergiebt sich für Strasburg eine Höhe von 431,75 Par. Fuss über dem Meer, und wenn man 1,33 Fuss abzieht, um welche Größe das Niveau des Barometers höher liegt als das lanere des Münsters, so ist die Höhe des letzteren 430,42 Fuss; nach dem aus den letzten 27 Jahren erhaltenen Barometerstande von 27" 8",99072 findet man aber die Höhe des Steinbodens im Innern des Münsters = 435,54 Fuss über dem Meere; Professor Herrenschneider 1) findet für einen mittleren Barometerstand von 27" 9",027 die Höhe = 447,9 Fuss. Die Angabe von 435' scheint mir die richtigere zu seyn, was sich besonders durch die Vergleichung der Höhe von Strasburg mit der von Karlsrube bestätigt; es liegt nämlich, nach meinen Berechnungen, das Ptiaster des Marktplatzes von Karlsruhe 339 Fuss

$$h=56385\times \left(1+\frac{7,84+9.0}{426,6}\right)\times \log \frac{338,07}{332,99072\left(1-\frac{10^{\circ}}{4440}\right)}.$$

<sup>1)</sup> Resumé des observations météorologiques faites à Strasbourg pendant l'un 1832, p. Mr. te Prof. Horrenschneider. — Strasbourg. 8. — Die Verschiedenheit der vom Prof. Herrenschneider und von mir gefundenen Resultate kann nur in den Formeln liegen, welche zur Berechnung gebraucht wurden. Ich habe meine Berechnung nach der folgenden ausgeführt:

über dem Meere, und folglich Strafsburg 435,5-39 =96,5 Fuss über Karlsruhe. Dieselbe Zahl erhält man, wenn man die Höhe von Strassburg über Karlsrube nach den für beide Orte aus denselben Jahren (1808 bis 1825) gezogenen mittleren Barometerständen (27"10",1229 für Karlsruhe und 27" 9",0834 für Strassburg) berechnet; man findet nämlich die Höhendisserenz der beiden Barometer = 79,18 Fuss, weil aber das Strassburger Barometer 1.33 Fuss böher als das Innere des Münsters, und das Karlsruher Barometer 19 Fuss höher als das Pilaster des Marktplatzes liegt, so wird der Höhenunterschied beider Städte = 79,18-1,33+19=96,85 Fuse. Diese Bestimmung stimmt mit andern Erfahrungen sehr genau überein; die Höhe der Ebene des Rheinthals wächst von Mannheim bis Karlsruhe, und von da bis Strafsburg nur allmälig, jedoch in einem zunehmenden Verhältnisse, diese Zunahme wird aber erst oberhalb Strassburg, wo in der Nähe von Breisach die Vorberge des Kaiserstuhls und des Schwarzwaldes an das Ufer des Rheinstromes treten, so bedeutend, dass sie auf eine Entsernung von 10 Stunden etwa 200 Fuss beträgt.

#### 2) Thermometerstand.

Das Thermometer, welches zu den Beobachtungen gebraucht wird, ist ein nach Réaumur's Scale eingetheiltes Quecksilberthermometer und im Freien gegen Norden aufgehängt. Die Beobachtungen werden zu denselben Stunden wie beim Barometer angestellt, nämlich Morgens zwischen 6 bis 7, Mittags um 12 und Nachts zwischen 9 bis 10 Uhr; sie geben daher eine mittlere Temperatur, welche von der wahren etwas abweicht, indem die Morgenbeobachtung während 6 bis 7 Monaten das Minimum des Tages angiebt, auch die Abendtemperatur zu jeder Jahreszeit unter dem täglichen Mittel liegt, dagegen aber die Mittagsbeobachtung niemals das Maximum des Tages angiebt; die zuweilen um 2 oder 3 Uhr an-

gegebenen Barometerstände zeigen, dass an heitern Frühlings- und Sommertagen das Maximum die um Mittag beobachtete Temperatur häusig um 2 bis 2,5 Grade übertrisse, und man kann daher annehmen, dass die mittlere Temperatur von Strassburg aus jenen Beobachtungen etwa um 0°,3 zu niedrig gesunden wird.

Seit 1815 wurden in jedem Monat mehrere Beobachtungen über die Brunnentemperatur angestellt, indem das Thermometer bis zu einer Tiefe von 5 Meter in einem dazu eingerichteten Pumpbrunnen hinabgesenkt und eine halbe Stunde darin gelassen wurde.

Die in der folgenden Tabelle enthaltenen Thermometerstände sind für die Temperatur im Freien aus 32 Jahren (1801 bis 1832), und für die Temperatur im Brunnen aus 18 Jahren (1815 bis 1832) von mir berechnet:

Monat.	Höchet. Stand.	Tiefster Stand.	Diffe-	Mittlerer Stand.	Mittlerer Stand im Brunnen.
Januar	6,742	-8,422	15,164	- 0,4346	6,6317
Februar	8,766	-6,687	15,453	1,7541	6,1536
Marz	13,117	-2,797	15,914	4,4122	6,7006
April	17,586	-0,267	17,853	7,8812	7,0186
Mai	20,703	4,000	16,703	11,6728	7,5519
Juni	22,672	7,078	15,594	13,6206	8,1233
Juli	21,703	8,742	15,961	15,0285	8,6858
August	23,977	8,500	15,477	14,7198	9,2186
September	20,359	4,555	15,801	11,8931	9,3289
October	15,500		14,109	8,0316	9,1686
November	10,805	-2,609	13,414	4,0605	8,3414
December	8,914	-5,969	14,883	1,6806	7,5167
Mittel	16,1537	0,6263	15,5274	7,86003	7,86997

Das jährliche Maximum der Temperatur ist 25°,547, und wohl um 0°,5 zu gering, da die Beobachtungen gewöhnlich um 12 Uhr Mittags angestellt sind, und dasselbe gewöhnlich erst um 2 bis 3 Uhr eintritt; in dem etwa

15 Stunden nördlicher gelegenen Karlsruhe beträgt es 26°,08. Sehr große Wärmegrade wurden beobachtet: 1802, 8. August 27°, 1803 den 1. August 28° $\frac{1}{4}$ ; 1804, 6. Juni 27° $\frac{1}{2}$ ; 1807, 13 Juli 28° $\frac{3}{4}$ ; 1818, 7. August 27°; 1819, 8. Juli 27° $\frac{1}{2}$ ; 1825, 18. Juli 27° $\frac{1}{2}$ ; 1826, 2. August 27° $\frac{1}{4}$ ; 1827, 30. Juli 27° $\frac{3}{4}$ ; dagegen erreichte das Thermometer im Jahr 1816 nur 22° $\frac{1}{2}$ , im Jahr 1813 nur 21° $\frac{1}{4}$  und im Jahr 1815 nur 20° $\frac{3}{4}$ . — Das Maximum fiel 4 Mal in den Juni, 17 Mal in den Juli, und 11 Mal in den August.

Das jährliche Minimum der Temperatur beträgt im Mittel  $-10^{\circ}$ ,3516, in Karlsrube ist dasselbe  $-11^{\circ}$ ,02. Ungewöhnlich große Kältegrade wurden beobachtet: 1802, 27. Januar  $-15^{\circ}\frac{1}{4}$ ; 1816, 11. Februar  $-14^{\circ}$ ; 1820, 11. Januar  $-13^{\circ}\frac{1}{4}$ ; 1827, 18. Februar  $-17^{\circ}\frac{1}{4}$ ; 1830, 3. Februar  $-18^{\circ}\frac{1}{4}$ ; 1831, 31. Januar  $-13^{\circ}\frac{1}{4}$ ; sebr gering war die Kälte in den Jahren 1806, 7. März  $-3^{\circ}\frac{1}{4}$ ; 1818, 28. December  $-7^{\circ}$ ; 1819, 15. December  $-7^{\circ}$ ; 1821, 27. Februar  $-6^{\circ}\frac{1}{4}$ ; 1824, 10. Januar  $-6^{\circ}\frac{1}{4}$ ; 1825, 16. März  $-6^{\circ}$ ; 1828, 13. Februar  $-6^{\circ}\frac{1}{4}$ ; und 1832, 5. Januar  $-5^{\circ}$ . — Das Minimum fiel 10 Mal in den December, 10 Mal in den Januar, 10 Mal in den Februar, und 2 Mal in den März.

Die mittlere Differenz zwischen dem böchsten und tiefsten Thermometerstande beträgt 35°,898; im Jahr 1827 betrug sie 45°, im Jahr 1806 nur 28°.

Die mittlere Jahrestemperatur ist 7°,86003, für Karlsruhe findet man sie =8°,355, daher also die letztere Stadt um 0°,495 wärmer seyn würde als Strassburg; da jedoch die Karlsruher Beobachtungen Morgens um 7, Mittags um 2, und Abends um 9 Uhr angestellt sind, und also die wahre mittlere Temperatur ziemlich genau angeben, dagegen aber die Strassburger Beobachtungen Morgens zwischen 6 bis 7, Mittags um 12, und Nachts zwischen 9 und 10 Uhr gemacht werden, und also das hieraus gezogene Resultat etwa um 0°,3 zu niedrig

, so würde die mittlere Temperatur von Strafsburg =8",160, und der Unterschied nur noch 0°,195 betra-Dieser Unterschied kann theils in der Verschieenheit der zu den Beobachtungen gebrauchten Thermoeter liegen, theils aber von der Nähe des Rheins und er höheren Gebirge des Schwarzwalds verursacht werden. dem die böhere Lage von Strassburg durch seine südthere Lage wieder ausgeglichen wird. Uebrigens nimmt de mittlere Jahreswärme von Mannheim an aufwärts im Meinthale ab, und zwar mehr, als durch die höhere lege der südlicheren Gegenden bedingt ist; die Ursache Ivon liegt hauptsächlich darin, dass das Rheinthal in den deren Gegenden um mehrere Stunden breiter ist als den oberen, und dabei die das Thal zu beiden Seieinfassenden Gebirge unterhalb Rastatt sich nicht mehr höchstens 1500 Fuss über die Ebene erheben, wähnd sie oberhalb Rastatt 2000 bis 3500 Fuss über diebe emporsteigen.

Die gleichfalls auffallend niedrige Temperatur des lassers im Brunnen stimmt zwar mit der Luftwärme nau zusammen, dabei ist aber zu bemerken, dass in Ichen, der äusseren Lust zugänglichen Brunnen die kälte Lust vermöge ihrer größeren Schwere sich ansamtt, hingegen die wärmere Lust nicht leicht eindringt, daher dieselben gewöhnlich eine Temperatur bezen, welche im Mittel immer geringer ist, als die der ist selbst, und auch als die perennirenden Quellen.

### 3) Hygrometerstand.

Das Instrument ist ein von Dumotiez in Paris vertigtes Haarhygrometer, und wird seit 1812 täglich Mitzwischen 1 bis 2 Uhr beobachtet. Aus diesen 21jähren Beobachtungen erhielt ich folgende Resultate:

Monate.	Hoh. Stand.	Tief. Stand.	Disserent.	Mittl. Stand
Januar	97,143	86,381	10,762	91,4848
Februar	96,129 -	81,905	14,524	89,5019
März	94,809	73,500	21,309	84,6943
April	89,714	66,857	22,857	77,7900
Mai	89,309	67,643	21,666	77,0662
Juni	90,500	69,786	20,714	79,5114
Juli	91,262	71,929	19,333	79,7390
August	91,809	72,738	19,071	81,4990
September	93,524	76,571	16,953	84,2333
October	95,262	78,953	16,309	87,4643
November	97,391	83,976	13,405	91,2305
December	97,667	84,809	12,858	91,7405
Mittel	93,7341	76,2540	17,4801	84,66293

Das Maximum der Feuchtigkeit beträgt im Mittel au 21 Jahren 98°,738, in vielen Jahren erreichte das Hygrometer 100°, im Jahr 1818 nur 95°. Das Maximum fällt hauptsächlich in die Monate November, December und Januar, kommt aber auch in den übrigen Monaten jedoch im Frühling und Sommer nur sehr selten vor, und beinahe in jedem Jahre wiederholt es sich mehrmals.

Das Minimum der Feuchtigkeit ist im Mittel 63°,333 im Jahre 1817 betrug es 72°, im Jahre 1830 nur 52°. Es fiel 3 Mal in den März, 9 Mal in den April, 6 Mal in den Mai, und 3 Mal in den Juni.

Die Differenz zwischen dem jährlichen Maximum und Minimum beträgt 35°,405, im Jahre 1830 betrug sie 47°, im Jahre 1817 nur 26°.

Die mittlere Feuchtigkeit des ganzen Jahres ist 84°,66293, im Jahre 1823 war sie 90,043, im Jahre 1832 nur 79°,748.

# 4) Abweichung der Magnetnadel.

Die Abweichung der Magnetnadel wurde seit 1825 täglich zwei Mal, nämlich Morgens um 8, und Mittags zwischen 1 und 2 Uhr, beobachtet; cs schlen jedoch die Beobachtungen im September 1825, daher ich bei der Berechnung der Mittelzahlen dieses Jahr unberücksichtigt ließ. Die Resultate der Beobachtungen gebe ich in folgenden zwei Tabellen, beide enthalten die westliche Abweichung der Magnetnadel in Minuten und deren Decimaltheilen über 19 Grad; die erste Tabelle enthält die 7jährigen Mittel für die einzelnen Monate, die zweite aber die mittlere Abweichung für jedes Jahr zu den verschiedenen Tageszeiten.

Monate.	Morgens B.	Mittags I.	Differenz.	Minel.
Japonr	42',3070	45',8091	3',5021	44'.0580
Februar	41,9013	46,1579	4,2536	44,0311
Marz	42,0183	48,7264	6,6781	45,3873
April	40,8564	48,8950	8,0386	44,8757
Mai	39,4831	48,4114	8,9283	43,9473
Juni	41,1086	50,9386	9,8300	46,0236
Juli	41,4418	51,1030	9,6612	46,2721
August	40,6647	48,9460	8,2813	44,8054
September	41,9231	48,6750	6,7519	45,2990
October	42,6669	47,8498	5,1829	45,2583
November	43,2957	46,4857	3,1900	44,8907
December	42,4034	46,2561	3,8527	44,3297
Mittel	1 41,67527	48,18783	6,51256	44,93155
			•	
Jahr.	Morgens.	Mittage.	Differenz.	Mittel.
1825	41',7350	47,1900	5',4550	44',4625
1826	43,9300	48,6992	4,7692	46,3146
1927	45,8666	51,1900	5,3233	48,5283
1828	40,7610	46,5429	5,7819	43,6519
1829	40,1864	46,5276	6,3112	43,3570
1830	44,0679	52,1002	8,0323	48,0840
1831	40,2675	48,3832	8,1157	44,3273
1832	36.6475	43,8717	7,2242	40,2596
Mittel	41,67527	48,18783	6,51255	44,93155

Die Reihe dieser Beobachtungen ist noch zu kurz, um daraus die täglichen und monatlichen Schwankungen der Magnetnadel vollständig bestimmen zu können, jedoch ergiebt sich, dass dieselben im Sommer bedeutend größer sind als im Winter, und dass die Abweichung seit 1825 so ziemlich stationär geblieben ist; welche Resultate mit den an andern Orten gemachten Beobachtungen übereinstimmen, dagegen scheint das aus den Straßburger Beobachtungen sich ergebende Resultat, dass die westliche Abweichung im Sommer größer ist als im Winter, den anderen Orten gemachten Erfahrungen zu widersprechen.

#### 5) Wind.

Die Richtung des Windes wurde drei Mal täglich nach der auf der Thomaskirche besindlichen Fahne bestimmt, und dabei auch die Stärke des Windes nach dem Winkel beurtheilt, um welchen ein Eisenblech von der verticalen Fläche gehoben wurde; jeder Wind, welcher dieses Blech um wenigstens 30 Grade von der senkrechten Richtung ablenkte, wurde als starker Wind in das Journal eingetragen. — Die folgende Tabelle giebt die Richtung des Windes für jeden Monat, und die unterste Querspalte derselben die mittlere jährliche Anzahl der starken Winde an.

						1	53							
NAV.	6,13	7,62	8,88	10,75	06'6	14,14	12,28	10,25	8,12	7,03	6,53	5,22	107,15	A S.G.
w.	1,94	3,22	3,72	3,38	3,78	4,90	46,6	5,94	3,90	3,15	2,72	2,50	44,09	010
SVV.	9,25	9,40	12,31	8,94	8,44	10,34	12,62	11,44	9,23	8,88	9,56	11,44	121,84	50.00
S.	30,75	30,31	22,03	20,22	20,81	16,31	24,16	23,09	21,81	27,38	34,06	38,16	309,09	02 20
80.	8,31	90'9	4,37	5,81	7,03	6,38	7,75	9,50	60'6	10,53	7,81	6,72	89,36	010
0.	5,03	3,64	4,47	6,37	6,28	5,44	5,44	4,64	90'9	5,63	3,53	4,16	60,19	1.00
NO.	25,25	19,38	28,28	25,03	24,69	18,53	17,28	17,66	23,78	23,84	21,28	19,44	264,44	2920
- Z	6,34	4,81	8,94	9,50	12,06	13,34	8,47	10,41	8,03	6,59	181	5,38	89'86	203
Nonat	Japuar	Februar	März	April	Mai	Juni	Juli	August	September	October	November	December	Jahr	C. TAMES

.

In Strassburg sind daher die Südwinde, und nach diesen die Nordostwinde vorherrschend, während die West- und Ostwinde am seltensten vorkommen. In dem nicht weit entfernten Karlsruhe ist die Richtung etwas verändert, die Nordostwinde sind zwar eben so häufig als zu Strassburg, aber anstatt der Südwinde sind die Südwestwinde vorherrschend, ferner sind die Westwinde viel häufiger, dagegen die Südost-, Süd- und Nordwestwinde viel seltener als zu Strassburg. Die Ursache dieser Verschiedenheit mag theils darin liegen, dass zu Karlsruhe die Richtung des Windes bauptsächlich nach dem Zug der Wolken beurtheilt wurde, theils liegt sie aber in der unterhalb Strassburg etwas veränderten Richtung des Rheinthals, indem dieselbe von Basel bis Strassburg von Süden nach Norden geht, unterhalb Straßburg aber die das Thal begränzenden Gebirge mehr von Südwest gegen Nordost streichen, und daher der südliche, wegen der Axendrebung der Erde aber als Südwestwind erscheinende Luststrom in den oberen Gegenden des Rheinthals genöthigt ist, in der Nähe der Erdobersläche die Richtung von Süd nach Nord anzunehmen, und erst unterhalb Strassburg, wo das Thal sich erweitert, wieder seine ursprüngliche Richtung erhält.

Der Nordwestwind bringt am häufigsten starke Winde, aber nur sehr selten eigentlichen Sturm, und meistens steht dabei das Barometer über der mittleren Höhe; die Südund Südwestwinde bringen zwar nicht so häufig starke Winde, aber alsdann meistens sehr heftige Windstöße, welche gewöhnlich von bedeutenden Schwankungen des Barometerstandes begleitet sind.

Die Häufigkeit eines jeden Windes ist in den einzelnen Jahren sehr verschieden. Die folgende Tabelle giebt hierüber die Maxima und Minima unter 1095 Beobachtungen, so wie das Jahr an, wo jene eintraten.

N.	155	1813	52	1802
NO.	382	1802	186	1817
O.	112	1826	33	1802
<b>\$0.</b>	141	1832	60	1804
S.	413	1828	214	1803
SW.	176	1801	72	1826
W.	77	1817	23	1802
NW.	145	1827	69	1809

Ungeachtet dieser Veränderlichkeit ist in den meisten Jahren der Südwind und nur in wenigen der Nordostwind vorherrschend, und keiner der anderen Winde kommt so häufig vor, dass er selbst in seinem Maximum die Zahl erreicht, welche der Nordostwind in seinem Minimum hat.

### 6) Witterung und Regenmenge.

Die Beobachtungen über die Witterung überhaupt wurden ebenfalls täglich drei Mal augestellt, für die Zwischenzeiten finden sich nur wenige Angaben, daher erscheint die Anzahl der ganz hellen, und namentlich der ganz trüben Tage etwas zu groß, dagegen aber die Anzahl der Tage mit wässrigen Niederschlägen, mit Regen, Schnee, Schlossen und Gewitter etwas zu klein, indem diese Meteore öfters schnell vorübergehen, und alsdann, wenn sie zwischen die Beubachtungsstunden fallen, unbemerkt bleiben können. Als helle oder trübe Tage wurden solche betrachtet, an welchen der Himmel nur sehr wenige Wolken zeigte, oder an welchen derselbe ganz mit Wolken bedeckt war, die übrigen Tage heifsen vermischt. Nasse Tage werden diejenigen genannt, an welchen irgend ein messbarer wässriger Niederschlag bemerkt wurde; Tage mit Regen, Schnee, Schlossen, Gewitter und Nebel sind solche, an denen eines dieser Meteore in den Beobachtungen angegeben ist; dabei ist zu bemerken, dass als Schlossen meistens nur eigentlicher



Hagel (grèle), selten aber Graupeln (grèsil) angege und dass unter die Gewitter nur solche elektrische ladungen ausgenommen sind, bei welchen der Dogehört wurde. Die Tage mit Eis geben au, wie of jedem Monat das Thermometer auf oder unter dem frierpunkt sinkt. — Die Menge des gefallenen met schen Wassers ist in Millimetern Höhe ausgedrückt, wurde in einem Gefäse ausgesangen, dessen jede i des Quadrats 5 Decimeter Länge hat. Die Beobach gen hierüber wurden seit 1803 ununterbrochen, und seit 1806 nach jedem bemerkbaren Niederschlag anges dabei wird die Menge des als Schnee gefallenen V sers besonders gemessen

						ı	07							
Regen-	menge in Millim,	313716	34,1506	41.9773	46,5040	74.2027	82,3573	86,3587	74,0893	69,6627	51,0610	56,3853	41,3317	692,4613
Metcore.	Eis.	18.13	11.87	7.41	1.81	00'0	000	00'0	00.0	00'0	0,28	5.87	12,47	57,87
	Nebel.	6.75	4.69	1.84	0,63	0,47	0,28	0,62	0,81	3,09	6,72	6,41	6,13	38,44
	Gewitter.	000	000	0,13	1.00	3,25	3,59	4.03	3,47	1.57	0,19	000	90'0	17,38
	Schlas-	0.09	0,31	0.38	0,72	0,62	0,37	0,28	0,19	0,09	0,00	0,25	91'0	3,55
	Schnee.	5,06	3,69	2,28	1,47	90'0	000	0,00	00'0	0,00	0,19	1,84	3,47	18,06
	Hegen.	69'9	7,53	9,13	9,72	13,09	12,31	13,53	11,56	10,75	10,75	11,59	61'6	125,84
	Naise Tage.	11,11	10,19	10,67	10,89	13,55	12,59	13,11	11,93	11,37	10,44	12,74	11,22	18'681
	Vermischt.	10,47	11,16	13,50	11,25	16,03	16.41	16,19	15,78	13,65	13,97	10,41	10,13	161,95
Himmel.	Trübe Tage.	16,81	12,37	10,56	8,25	2,66	7,22	8,22	7,41	7,47	11,34	16,50	17,56	131,40   161,95
	Helle Tage.	3,69	4,72	16'9	7,50	7,31	6,37	6,59	7,81	89.6	5,69	3,09	3,31	71,90
	Monate,	Jan.	Febr.	Mairz	April	Mai	Juni	Juli	Aug.	Sept.	Oct.	Nov.	Dec.	Sunne

Die Anzahl der hellen Tage wechselte in den einzelnen Jahren zwischen 98 (1814) und 53 (1831), die der trüben zwischen 210 (1816) und 92 (1807), und die der vermischten zwischen 204 (1804) und 66 (1816). Sehr viele helle Tage hatten die Jahre 1810, 1811, 1814, 1815, 1820, 1822, 1825 und 1826, sehr wenige die Jahre 1804, 1816, 1817, 1824, 1827 und 1831. Sehr viel trübe Tage hatten die Jahre 1812, 1813, 1816, 1818 und 1823, sehr wenig die Jahre 1802, 1803, 1804, 1806, 1807, 1808, 1822, 1825 und 1832. — Die Anzahl der nassen Tage konnte nur aus den letzten 27 Jahren bestimmt werden, daher selbst in den Sommermonaten die in der Tabelle für die nassen Tage angegebenen Zahlen von denen der Regentage abweichen, die meisten nassen Tage gab es im Jahr 1831 (165), die wenigsten im Jahr 1813 (120). Uebrigens stimmen die für die einzelnen Jahre sich ergebenden Zahlen mit den in Karlsruhe beobachteten nur wenig zusammen, namentlich geben diejenigen Jahre, welche durch regnerische Witterung sich auszeichneten, für Karlsruhe eine viel größere Anzahl nasser Tage als für Strafsburg, und Karlsruhe hat selbst im Durchschnitt 30 nasse Tage, 20 Regentage, 8 Schneetage und 8 Schlossentage mehr als Strassburg; diese Abweichung liegt gewiss nur in der oben bemerkten Art der Beobachtung, indem in dem Strassburger Journale nur für die gewöhnlichen Beobachtungsstunden, in den Karlsruher Journalen aber auch für die dazwischen liegenden Stunden die Witterung angegeben ist, und auch solche Tage, an denen ein geringer und nicht messbarer Niederschlag eintrat, als nasse Tage eingetragen wurden. Die Anzahl der Regentage war am größten in den Jahren 1824 und 1831 (154), am kleinsten 1807 (106); die meisten Schnectage gab cs 1829 (36), die wenigsten 1806 und 1821 (9); die meisten Tage mit Schlossen gab es 1828 und 1829 (8), 1806 und 1811 wurden keine bemerkt. Die meisten Gewitter hatte 1822 (25),

die wenigsten 1818 (7); die meisten Nebel 1832 (59), die wenigsten 1814 (17); die meisten Eistage 1829 (91). die wenigsten 1806 (16).

Die Quantität des gefallenen meteorischen Wassers beträgt, im Mittel aus 30 Jahren, 692,4612 Millimeter oder 25 Zoll 6,9681 Linien Höhe, worunter 29,8781 Millimeter oder 13,2449 Linien in fester Gestalt als Schnee Diese Regenmenge ist der in den Jahren 1801 bis 1824 zu Karlsruhe gefallenen, welche 25" 1",67 beträgt, bis auf wenige Linien gleich; obwohl die einzelnen Jahre oft sehr bedeutende Unterschiede zeigen. Das meiste Wasser fiel im Jahr 1831 (939,36 Millim.) und im Jahr 1824 (911,24); besonders nass waren noch die Jahre 1804, 1805, 1816 und 1817. Das wenigste Regenwasser hatte das Jahr 1832 (467,28), ungewöhnlich trocken waren noch die Jahre 1814, 1818, 1820 und 1826. Das meiste als Schnee gefallene Wasser batte 1814 (60,84 Millim.) und 1829 (59,36), außer diesen lieferten auch 1812, 1816, 1820, 1823, 1825 und 1827 viel Schneewasser; das wenigste gab das Jahr 1806 (4,90). Ebensalls sehr arm waren die Jahre 1810, 1813 und 1832.

Das Klima von Strassburg ist im Allgemeinen gepassigt, und wenn auch seine mittlere Temperatur etwas
Beringer ist, als das von Karlsruhe und Mannheim, so
chützt es seine südlichere Lage vor den großen KälteFraden, die in manchen Jahren eintreten '), und eben
so seine Lage in der Mitte des Rheinthals vor den an
den östlich gelegenen Gebirgen des Schwarzwaldes so

Besonders aussallend war dieses im Jahr 1827, wo in Mannheim und Karlsruhe die Kälte am 18. Februar — 21°,5, in Strassburg aber nur — 17° i betrug; die Nussbäume an den Strassen und die Reben waren nur bis in die Gegend von Rastatt erstroren, oberhalb dieser Stadt hatten sie aber wenig gelitten.

hänfigen Gewitterregen und Hagelwettern, welche im Sommer bedeutende Abkühlungen bewirken, und oft die Hoffnungen auf eine gesegnete Erndte und Weinlese vernichten; daher auch die Vegetation in Strafsburg und überhaupt auf dem ganzen linken Ufer des Rheins um mehrere Tage früher ist, als in Karlsruhe und der östlichen Seite des Rheinthals.

(Schlufe im nacheten Heft.)

# X. Ueber das Oel aus dem Braunkohlentheer; son J. E. Simon.

Es ist bekannt, dass unter den slüchtigen Oelen beinabe allein das Bernsteinöl durch Einwirkung der rauchenden Salpetersäure in diejenige harzartige Materie verwandelt wird, welche, wegen seines bisamähnlichen Geruchs, künstlicher Moschus genannt wird.

Ich habe indefs gesunden, dass dasjenige Oel, welches durch Destillation des Braunkohlentheers gewonnen wird, dieselbe Eigenschaft bat, und durch Behandlung mit Salpetersäure ein Product giebt, das sich vom künstlichen Moschus nicht unterscheidet. Ich halte diese Notiz nur in sofern für interessant und der Mittheilung werth, als man dadurch auf eine Analogie in dem chemischen Verhalten des Bernsteins und der Braunkohle geleitet wird, durch welche man noch mehr als bisher berechtigt ist, den Bernstein für ein Product der Braunkohlenformation

Außer dem flüchtigen Oele enthielt der Braunkohlentheer noch Paraffin.

zu halten.

XI. Einige Bemerkungen über die Temperatur der Kohlensäure, welche auf verschiedene VVeise entwickelt wird;

con Gustac Bischof.

Die von einigen Physikern aufgestellte Hypothese, daß die Säuerlinge ihre Wärme, die meistens höher als die der benachbarten sussen Quellen ist, von der Kohlensaure empfangen, welche sie in der Tiefe absorbiren. hat dem ersten Anschein nach sehr viel für sich. Sie gewinnt noch mehr an Wahrscheinlichkeit, wenn man sich die Kohlensäure-Entwicklung als Folge einer durch Glühlitze im Innern der Erde bewirkten Zersetzung solcher Steinmassen denkt, welche kohlensauren Kalk enthalten. Man ist geneigt, eine auf solche Weise entwikkelte Kohlensäure für glühend heiß zu nehmen, und wundert sich vielleicht, warum die an Kohlensäure sehr reichen Säuerlinge nicht eine noch höhere Temperatur zeigen, als man gewöhnlich findet. Prüft man indess die Sache auf experimentalem Wege, so findet man ganz andere Resultate. Zu dieser Prüfung wurde ich durch die Bearbeitung meiner von der holländischen Societät gekrönten Preisschrift über die Temperaturzunahme nach dem Innern der Erde veranlasst. Henry 1) fand zwar schon, dass nur eine Temperaturzunahme von 0°,2 bis 0°,33 R. stattfinde, wenn Kohlensäuregas von Wasser von gleicher Temperatur absorbirt wird. Um indess die Temperaturzunahme auszumitteln, wenn dem Anschein nach glühend heiße Kohlensäure vom Wasser absorbirt wird, entwickelte ich in einem Flintenlaufe Kohlensäuregas aus kohlensaurem Kalk durch Glübhitze, und liefs dasselbe unmittelbar in einen mit Wasser gefüllten und

<sup>1)</sup> Gilbert's Annalen, Bd. XX S. 156.

damit gesperrten Recipienten treten. Das Wasser in dem Recipienten betrug 174,5 Maafstheile, das Kohlensäure gas, welches unabsorbirt sich in demselben gesammelt hatte, 60 Maafstheile. Die Temperatur des Wassers vor dem Versuch war 5°,5, nach demselben 5°,9; die ganze Temperaturzunahme mithin 0°,4. Hieran hatte aber die Zimmerwärme (10° bis 11°) während der 1½ stündigen Dauer des Versuchs, und die unmittelbare Nähe des starken Kohlenseuers, obgleich dessen strahlende Wärme durch einen Schirm von dem Recipienten abgehalten wurde, Antheil. Nach Abzug dieser von außen hinzugetretenen Wärme würde sich wohl nahe dieselbe Temperaturzunahme ergeben, wie sie Henry gefunden hat.

Nach dem befremdenden Resultate dieses Versuchs war es nöthig, die Temperatur der aus dem kohlensauren Kalk durch Glühhitze entwickelten Kohlensäure selbst zu ermitteln. Ich brachte daher unmittelbar in den aus dem Flintenlause austretenden Gasstrom ein Thermometer, welches bis zum Siedpunkt des Quecksilbers reichte. Ich war besorgt, dass durch eine all zu schnelle Entwicklung der Kohlensäure die Temperatur bald noch vielhöher steigen und das Thermometer zersprengt werden würde, beobachtete es daher sehr ausmerksau. Allein das Thermometer stieg nur auf 25°, und blieb auf diesem Stande, ich mochte die Hitze noch so sehr steigern. Gleichwohl hatte der Flintenlauf an dem Ende, wo das Gas ausströmte, eine Temperatur von 50°, natürlich durch Wärmeleitung, erreicht.

Es ergiebt sich hieraus, dass bei weitem der größte Theil der Wärme, welchen der kohlensaure Kalk empsing, zur Gasbildung verwendet wurde. Angenommen, dass die Temperatur des kohlensauren Kalks im Flintenlause die Schmelzhitze des Goldes, gleich 1137 R. nach Daniell, 1105 nach Guyton Morveau, erreicht habe, so wird also die in dieser Temperatur ausgeschiedene Kohlensäure 1080° bis 1112° R. Wärme verschluckt und

gebunden haben. Man sicht hieraus, welche bedeutende Menge Wärme zur Gasbildung erforderlich ist.

Wenn es nun zwar nach dem Resultate jenes Versuchs nicht mehr befremden konnte, dass ein Koblemäuregas-Strom von nur 25° R. Wärme keine viel bedeutendere Wärmezunahme in dem Wasser hervorbringen konnte, als sie Heury beobachtet hatte, so war das Räthsel doch noch nicht ganz gelöst. Denn da die von der Kohlensäure gebundene Wärme durch Mischung mit Wasser wieder frei werden mußte, so hätte man immerbin eine größere Zunahme der Temperatur des Wassers erwarten sollen. Dass diess nicht der Fall war, rührt natürlich von der großen Wärmecapacität des Wassers her.

Zur Vergleichung schien es mir nicht uninteressant, auch die Temperatur der auf nassem Wege entwickelten Kohlensäure zu bestimmen. Ich entwickelte deshalb in einer Entbindungsflasche aus kohlensaurem Kalk durch Schwefelsäure, die ungefähr mit gleich viel Wasser verdünnt worden, Kohlensäuregas, kittete in den Tubulus eine Glasröhre und schob in diese ein Thermometer, so dass dessen Kugel etwa einen Zoll oberhalb des unteren Endes der Röhre blieb, damit nicht durch all zu hestiges Ausbrausen Flüssigkeit in die Kugel spritzen konnte.

Die Temperatur der Kreide, der Schwefelsäure und der Luft in der Entbindungsflasche vor dem Versuch war 9°,4 bis 10° R. Als die Säure auf die Kreide gegossen wurde, stieg alsbald das Thermometer bis auf 24°. Diese Temperatur ist also bis auf 1° dieselbe, welche die aus der glühenden Kreide sich entwickelnde Kohlensäure angenommen hatte. Das Gemisch aus Kreide und Schwefelsäure erreichte 40°.

Ich wiederholte den Versuch mit concentrirter Schwefelsäure, wobei die Temperatur des entweichenden Kohlensäuregases bis auf 45° stieg. Ohne Zweifel hätte ich sie noch mehr steigern können, wenn nicht durch all zu beftige Entwicklung die aufsteigende Masse mit der Ther-

mometerkugel in Berührung gekommen wäre. Die Temperatur der Masse stieg weit über 80° R.

Es ergiebt sich hieraus, dass das durch einen nur einigermaßen energischen Process auf nassem Wege entwickelte Kohlensäuregas nicht nur die Temperatur des durch Glühhitze aus Kreide ausgeschiedenen Gases erreichen, sondern dass sie noch bei weitem höher steigen könne, wenn die Entwicklung durch eine starke concentrirte Säure bewirkt wird.

Etwas anders wird sich freilich die Sache stellen, wenn man sich die Entwicklung des Kohlensäuregases im Innern der Erde denkt, wo Glühhitze berrecht; denn wenn es auch nach seiner unmittelbaren Ausscheidung aus irgend einer Gebirgsart keine höhere Temperatur annimmt, als ich in den obigen Versuchen gefunden habe, so wird sich doch dieselbe auf dem langen Wege von diesem Heerde bis zur Oberfläche in einer, zwar nach und nach abnehmenden, aber doch auf einer gewiss sehr langen Strecke der Glühhitze nahe kommenden, Temperatur weit über den Siedpunkt des Wassers erheben. Selbst indess, wenn sehr bedeutend erhitzte Ströme von Kohlensäuregas mit Wasser in Berührung kommen, so wird doch, nach den Resultaten einiger Versuche, welche ich im Journal für practische Chemie mitgetheilt habe, die Erhitzung des Wassers erst durch eine lang anhaltende Gasströmung bedeutend werden. Ich habe aber gezeigt, dals die Kohlensäure-Entwicklungen in vulcanischen Gegenden, zwar an sich sehr bedeutend sind, in ihrer Ergiebigkeit jedoch die des bervorquellenden Wassers nicht sehr übertreffen, häufig sogar weniger betragen als diese 1). Die Hypothese übrigens, welche die Kohlensäure in der Tiese der Erde auf Kosten der inneren Wärme ausscheiden lässt, bedarf keiner Erwärmung der Säuerlinge durch die Kohlensäure. Sie braucht bloß den Ursprung derselben in eine etwas größere Tiefe zu ver-1) Diese Annalen, Bd. XXXII S. 250.

setzen, und die Annahme einer erhöhten Temperatur ist eine nothwendige Folge davon. In der That: keine Hypothese erklärt den Ursprung der Wärme der Thermen einfacher und genügender, als die nun nicht mehr zu bestreitende Temperaturzunahme nach dem Innern der Erde, wie ich in meiner angeführten Preisschrift dargethan zu haben glaube.

XII. Ueber die Temperatur des pommerschen Vorgebirges Rixhofer;

(Aussug eines Briefes von Hrn. Strehlke an Hrn. Alexander von Humboldt.)

Das Interesse, welches Sie durch die Beobachtung einer kalten Meeresströmung 1) an der Küste von Preu-Gen für die Untersuchung vaterländischer Naturphänomene erweckt haben, wird mich entschuldigen, wenn ich Ihnen das Resultat einer Vergleichung von Beobachtungen über die Lufttemperaturen von Danzig und von gleichzeitigen in Krokow vorlege, einem Pfarrdorfe in der Nähe des Vorgebirges von Rixhofer, kaum 4 geographische Meilen von der nördlichsten Spitze von Westpreuisen entiernt. Während meines Aufenthalts in Danzig veranlasste ich den Pfarrer Wisselinsk in Krokow, die an einem Pistor'schen Thermometer beobachteten Stände täglich mehrere Male aufzuzeichnen. Aus den mir mitgetheilten Beobachtungen, welche vom 24. October 1829 bis zum 24. October 1830 reichen, und 308 Beobachtungstage gewöhnlich mit 5 Beobachtungen täglich um 8, 12, 2, 6, 10 Uhr umfassen, verglichen mit correspondirenden Beobachtungen in Danzig, welche ich mit cinem Pistor'schen Thermometer angestellt habe,

<sup>1)</sup> S. diese Annalen, Bd. XXXIII S. 223.

geht das in folgender Tafel enthalteue numerische Resultat hervor:

•	Krokow.		Danzig.		
November December Januar Februar März April Mai Juni Juli August September October November	+ 0,3 - 5,5 - 5,6 - 3,6 + 2,8 + 5,8 + 8,3 + 12,2 + 14,1 + 13,1 + 11,2 + 6,9 + 0,3	$\begin{array}{c} -5.8 \\ -0.1 \\ +2.0 \\ +6.4 \\ +3.0 \\ +2.5 \\ +3.9 \\ +1.9 \\ -1.0 \\ -1.9 \\ -4.3 \\ -6.6 \end{array}$	+ 0.0 - 6,8 - 6,1 - 3,1 + 3,9 + 6,8 + 9,5 + 13,4 + 15,0 + 13,9 + 11,6 + 7,1 + 0,0	-6,8 -0.7 +2,7 +7,3 +2,9 +2,7 +3,9 +1,6 -1,1 -2,3 -4,5 -7,1	

Krokow +4,54 R. Danzig +4,88

Die wahre mittlere Temperatur beider Orte für den angegebenen Zeitraum ist größer als die hier angegebene, zu deren Bestimmung die Hälfte der für Krokow mangelnden Juni-Beobachtungen nicht benutzt ist. Aber der sonst parallele Gang der Temperaturen beider Punkte läfst mit Wahrscheitlichkeit vermuthen, daß die Temperatur von Krokow 5°,9 seyn werde, wenn man die aus 24 jährigen Beobachtungen ermittelte Temperatur von Danzig zu 6°,2 R. ansetzt. — Die während des Frühlings, Sommers und Herbetes bemerkbare Depression der Luttemperatur von Krokow läfst sich vielleicht am wahrscheinlichsten aus der Abküblung durch jenen Strom kalten Gewässers ableiten, dessen Entdeckung die Wissenschaft Ihnen verdankt.

Berlin, den 28. December 1834.

F. Strehlke.

Lehrer am Cölluischen Real-Gymnasium.

MII. Nachtrug zu Boussing ault's Notiz über die Ersteigung des Chimborazo 1).

(Aus einem Briefe von J. B. Boussingault an Alexander von Humboldt.)

Ich wünschte, dass ich bald Musse fände, meine vieljahrigen Beubachtungen über die Vulcane der Andeskette m hearbeiten. Ich glaube, dass diese Beobachtungen auf das Einsachste und Bestimmteste die, gegen Leopold von Buch's Theorie der Erhebungs-Crater gerichteten, Einwürfe lösen können. In der That ist auch unter allen Vulcanen der Aequinoctial-Region in Amerika nicht ein cinziger Kegel der durch den Ausfluss einer slüssigen Lava gebildet wäre. Alle Kegel, welche den hohen Rücken der Cordilleren krönen, sind aus fragmentarischen Massen verschiedener Größe zusammengesetzt, und diese Massen sind das Resultat der Zerstückelung und Spaltungen, welche die unterirdischen elastischen Dünste, bei Erhebung eines Theils der Trachyte als Kegel, bewirkt haben. Ich glaube nämlich, dass man sorgfältig zwei Erhebungsepochen unterscheiden muß, die der ganzen trachytischen Mauer, welche die Cordilleren bildet, und die der Kegel selbst, welche jenseits der Gränze des ewigen Schnees die offenen Feuer-Schlünde enthalten. Bei der ersten Erhebung war die Trachytmasse noch in einem erweichten Zustande (à l'état pâteux), bei der zweiten, bloss theilweisen Erhebung, die da stattsand, wo der geringste Widerstand war, muss die Trachytmasse schon erhärtet gewesen seyn, wie es die immer scharfkantigen, nie abgerundeten Fragmente zeigen, aus denen die vul-

<sup>1)</sup> S. diese Annalen, Bd. XXXIV St. 2 S. 215. Der Nachtrag dient auf Erläuterung dessen, was Hr. Boussingault nüber die in starrem Zustande gehobenen Trachytstücke" augt.

canischen Kegel der Andeskette von Quito zusammengesetzt sind. Diese Ideen über die Erhebungen der Cordilleren sind nicht in mir seit meiner Rückkunst nach Paris entstanden; sie haben sich mir gleichsam von selbst aufgedrungen, als ich an den Crateren jener Vulcane meine chemischen Versuche über die Natur ausgestofse-Lassen Sie uns Ihre geographiner Dämpfe anstellte. sche Karte des Nevado de Antisana betrachten 1). Ich stelle mir vor, dass in Nordost der Hütten (Hacienda de Antisana), in denen Sie und ich gewohnt haben, die große wassergleiche Hochebene einst den Horizont begränzte. Sie lief ununterbrochen, über zwanzigtausend Meter weit, gegen den Abfall der Cordilleren (nach Papallacta) bin. Heerden von Lamas weideten schon damals in der unermesslichen Ebene, Menschen besuchten dieselbe. Außer den Pferden und Rindern war alles wie jetzt. Da entstanden nach einem hestigen Erdbeben große Spaltungen im Trachyt der Hochebene, und unter furchtbaren Detonationen stieg der, nun mit Schnee bedeckte, Berg, aus Fragmenten schwarzer trachytischer Felstrümmer zusammengesetzt, hervor. Ausströmungen von Wasserdampf, kohlensaurem Gas, geschwefeltem Wasserstoff und Schweseldamps begleiteten das Phänomen, und dauerten Jahrhunderte fort, indem sie immer an Intensität abnahmen. Am Antisana haben die Ausströmungen schon ganz aufgehört, man erkennt nur noch die Oessnungen aus denen die Dämpfe und Gasarten hervortreten. Unter den alten Bewohnern der Gegend ist aber noch mancher, der in seiner Kindheit jene dampfartigen Emanationen bemerkte, wo sie wie kleine Rauchsäulen in der kalten Lust ausstiegen; der Nevado von Antisana, das heisst der ewig beschneite Theil (ein sich inselförmig erhebender Berg), ist also anderen späteren Ursprungs, als die Hochebene und die Masse der Cordilleren. Vulcanische Kegel sind nicht durch übersließende Laven gebildet, sie

<sup>1)</sup> Atlas géographique et physique, Pt. X und XXVI.

sind erhoben, als scharfkantige erhärtete, fragmentarische Massen.

Paris, den 16ten Februar 1834.

XIV. Ueber die Zusammensetzung des VV assers com Elton-See im asiatischen Rufsland, verglichen mit der des Meerwassers und der des VV assers vom Caspischen Meere,

con Heinrich Rose.

Der Elton-See, in der Steppe auf der Ostseite der Wolga, 274 Werst südlich von Saratow, ist unter den merkwürdigen Salzseen in der Nähe des Caspischen Meeres wegen seiner großen Ausdehnung der wichtigste; es wird aus ihm eine so große Menge Kochsalz gewonnen, daß der Sce 3 von allem Salze liefert, welches in ganz Rußland verbraucht wird. Der See hat eine längliche Form; sein größer Durchmesser von Ost nach West beträgt 17, sein kleinster von Nord nach Süd 13 Werst. Er ist so flach, daß man ihn durchwaten kann, und besteht gleichsam nur aus einer Salzsoole, welche über großen Salzlagern schwimmt, aus welchen das Salz gebrochen wird.

Hr. v. Humboldt brachte von seiner Reise, welche er im Jahre 1829 in Begleitung des Hrn. Ehrenberg und meines Bruders unternahm, eine Flasche des Wassers dieses Sees zur chemischen Analyse mit 1).

Das Wasser war in einer Flasche mit gut verschlossenen Korkpfropsen aufbewahrt worden, auf dessen Boden sich Salzkrystalle (Bittersalz) abgesetzt hatten. Sie

<sup>1)</sup> Eine aussührliche Beschreibung des Elton-Sees findet sich in dem Berichte dieser Reise, berausgegeben von meinem Bruder, welcher in sehr kurzer Zeit erscheinen wird.

wurden, ohne den Kork abzunehmen, in der Wärme, so gut es sich thun liefs, wiederum aufgelöst, und darauf das Wasser in eine Flasche mit eingeriebenem Glasstöpsel gegossen.

Das specifische Gewicht des Wassers fand ich bei 12° C. gegen das vom destillirten Wasser 1,27288. — Das Lackmuspapier wurde durch das Wasser nicht ver-

ändert.

- a) 10,123 Grm. des Wassers, durch Salpetersäure sauer gemacht, und mit einer Auflösung von salpetersaurer Baryterde versetzt, gaben 1,052 Grm. schwefelsaurer Baryterde (=3,57 Proc. Schwefelsäure). Die von derselben abfiltrirte Flüssigkeit gab durch salpetersaure Silberoxydauflösung 6,965 Grm. Chlorsilber (=16,97 Proc. Chlor).
- b) 16,586 Grm. des Wassers durch Chlorwasserstoffsäure etwas sauer gemacht, gaben vermittelst einer Auflösung von Chlorbaryum 1,665 Grm. schwefelsaurer Baryterde (=3,45 Proc. Schwefelsäure).
- c) 8,848 Grm. vom Wasser durch Salpetersäure angesäuert, gaben vermittelst einer salpetersauren Silberoxydauflösung 6,086 Grm. Chlorsilber (= 16,97 Proc. Chlor).
- d) Es wurden 20,079 Grm. des Wassers in einer Platinschale, mit Schweselsäure versetzt, abgedampst. Die abgedampste Masse schwärzte sich, aber nur schwach, beim Glüben. Während des Glühens wurde sie mit Stückchen kohlensauren Ammoniaks bedeckt. Sie wog darauf 7,052 Grm., und löste sich vollständig im Wasser aus. Die Auslösung mit einer Auslösung von essigsaurer Baryterde vermischt, gab 13,231 Grm. schweselsaurer Baryterde. Die von derselben absiltrirte Flüssigkeit wurde abgedampst, der Rückstand geglüht und mit Wasser behandelt, welches aus demselben 0,740 Grm. einer Mengung von kohlensaurem Natron und Kali aus-

löste. Diese wurden in Chlorwasserstoffsäure aufgelöst, zu der Auflösung Platinchlorid gesetzt und dieselbe vornechtig abgedampft. Mit Alkohol behandelt, hinterliëfs die abgedampfte Masse Kaliumplatinchlorid, das nach vorsichtigem Glüben und Behandeln der geglühten Masse mit Wasser 0,058 Grm. metallisches Platin (=0,14 Proc. Kali) gab.

Die Menge des koblensauren Kalis betrug danach 0.0406 Grm.; und also die des kohlensauren Natrons 0.6994 Grm. (=2.04 Proc. Natron). — Die Menge des Kalis mit Schwefelsäure verbunden witrde 0.0512 Grm. betragen, und die des Natrons mit Schwefelsäure verbunden 0.93488 Grm. Die Menge der schwefelsauren Talkerde in dem schwefelsauren Rückstand betrug also 6.06592 Grm. (=10.22 Proc. Talkerde).

Die Quantität der Schwefelsäure, mit der sich das Kali verbunden hat, beträgt 0,0235 Grm.; die im schwefelsauren Natron 0,5252 Grm.; und die in der schwefelsauren Talkerde 4,0026 Grm.; zusammen also 4,5513 Grm. — Die durch die schwefelsaure Masse erhaltene schwefelsaure Baryterde (13,231 Grm.) enthält 4,546 Grm. Schwefelsäure.

e) 18,113 Grm; des Wassers wurden mit einem Ueberschufs von kohlensaurem Kali gekocht, wodurch kohlensaure Talkerde gefällt wurde, die geglüht 1,758 wog. Die abfiltrirte Flüssigkeit wurde unter starkem Kochen abgedampft, der Rückstand mit heißem Wasser behandelt, wodurch wiederum kohlensaure Talkerde erhalten wurde, die geglühlt 0,204 Grm. wog. Die abfiltrirte Flüssigkeit noch einmal abgedampft, gab keine Talkerde mehr. Es wurden also 1,962 Grm. Talkerde (=10,83 Proc.) erhalten. Ich halte indessen die Bestimmung der Talkerde in d) für richtiger, weil bei der Fällung durch Kali die Talkerde etwas von diesem Alkali enthalten konnte, weil sie wegen ihrer Auflöslichkeit im Wasser wicht vollständig ausgewaschen werden durfte.

Die Analyse des Wassers vom Elton-See gab also folgende Resultate:

Talkerde (d)	10,22	Procent
Natron (d)	2,04	-
Kali (d)	0,14	-
Chlor (a und c)	16,97	
Schwefelsanze (Mittel aus a und b)	351	

2,04 Th. Natron entsprechen 3,83 Th. Chlornatrium; und 0,14 Th. Kali 0,23 Th. Chlorkalium. 3,51 Th. Schwefelsäure verbinden sich mit 1,81 Th. Talkerde zu 5,32 Th. schwefelsaurer Talkerde. 8,41 Th. Talkerde aber entsprechen 19,57 Chlormagnesium. Die Mengen von Chlor in den drei Chlorverbindungen betragen 0,11, 2,31 und 14,41, zusammen 16,83 Th., was mit dem gefundenen Resultate ziemlich genau übereinstinmt.

Nimmt man indessen an, dass die unmittelbare Bestimmung des Chlors die richtigste sey, so ist es zweckmäsig die Menge des Chlormagnesiums auf die Weise zu berechnen, dass man die Chlormengen, die sich mit Kalium und Natrium verbunden haben, von der gesundenen Chlormenge (16,97) abzieht, und aus dem Rest (14,55) die Menge des Chlormagnesiums zu 19,75 Th. bestimmt, was nur unbedeutend von der srüher angegebenen Menge abweicht.

Die Bestandtheile des Wassers vom Elton-See im Hundert sind hiernach:

Chlorkalium	0,23
Chlornatrium	3,83
Chlormagnesium "	19,75
Schwefelsaure Talkerde	5,32
Wasser und eine höchst geringe	
Menge organischer Substanz	70,87
	100.00.

Die Menge der seuerbeständigen und ganz wasserfreien Bestandtheile beträgt also 29,13 Procent. Es hat,

wegen der großen Quantität Chlormagnesiums, Schwiengkeiten, die Menge derselben unmittelbar durch Abdampfen zu bestimmen. Diese Bestimmung geschah auf lolgende Weise: 21,745 Grin. des Wassers wurden mit einer Auflösung von 5,760 Grm. geschmolzenen kohlensauren Natrons vermischt, und, ohne die gefällte Talkerde abzuscheiden, bis zur Trockniss abgedampst. Die trockne Masse, stark geglüht, wog 9,733 Grm. Nach der Behandlung derselben mit Wasser, brauste weder die abgeschiedene Talkerde, noch die Auflösung im Mindesten mit Säuren. Die Menge des hinzugesetzten Alkalis war hinreichend, um die Talkerde beinahe, aber nicht ganz zu fällen, was nicht nöthig war, da ein Theil derselben im Elton-Wasser an Schwefelsäure gebunden ist. Man hat also nur den Natrongehalt des binzugesetzten kohlensauren Alkalis oder 3,374 Grm. von der Menge des geglühten Rückstands abzuziehen, um die Quantität der feuerbeständigen wasserfreien Bestandtheile im Wasser sehr genau zu bestimmen. Man erbült 6,359 Grm. oder 29,24 Procent, eine Menge, die sehr gut mit der, welche sich aus der Analyse ergiebt, übereinstimmt.

Das Wasser des Elton-Sees enthält weder Bromnoch Jodverbindungen, oder, wenn sie darin sind, wenigstens in so außerordentlich kleinen Mengen, daß sie,
bei den freilich nicht sehr bedeutenden Quantitäten des
Wassers, welche zur Entdeckung derselben angewandt
werden durften, nicht gefunden werden konnten. — Das
bei der Analyse erhaltene Chlorsilber wurde übrigens
noch auf einen Brom- und Jodgehalt auf die Weise untersucht, daß ein Theil davon in einer Atmosphäre von
Chlorgas geschmolzen wurde, wodurch weder eine Gewichtszunahme, noch eine Entwicklung von Brom- oder
Jodgas bemerkt werden konnte.

Das Elton-Wasser enthält ferner keine kohlensaure and phosphorsaure Salze, kein Ammoniak und Lithion, and keine metallischen Bestandtheile. Es enthält ferner keinen Gyps oder ein anderes Kalkerdesalz, was auffallend erscheinen musa, weil mein Bruder nicht nur Gypskrystalle in großer Menge am User des Sees gefunden hat, sondern auch, weil die am User krystallisirten Salze, von denen mein Bruder Proben mitgebracht hat, und welche theils aus Bittersalz und Kochsalz, theils aus mit Chlormagnesium gemischtem Kochsalze bestanden, alle bei der Untersuchung kleine Antheile von Kalkerde zeigten, und zum Theil etwas Gyps ungelöst hinterliesen, wenn sie mit wenigem Wasser behandelt wurden. Die Abwesenheit des Gypses im Wasser des Elton-Sees rährt aber wohl davon her, dass derselbe in den concentrirten Auslösungen gewisser Salze unauslöslich ist.

Das Wasser des Elton-Sees ist vom Professor Erdmann in Dorpat 1) genau und recht vollständig untersucht worden. Die Verschiedenheit seiner Analyse von der meinigen rührt theils aus einigen Ursachen her, welche ich später erörtern werde, theils wohl nur von der Wahl der Methoden; denn einige von ihm angewandte können nicht füglich sehr genaue Resultate geben. Erdmann fand in 100 Theilen des Wassers:

Kohlensaure Talkerde	0,038
Schwefelsaures Natron	0,381
Schwefelsaure Kalkerde	0,036
Schwefelsaure Talkerde	1,858
Salzsaures Natron	7,135
Salzsaure Talkerde	16,539
Extraktivstoff	0,505
Wasser	73,505
	100,000.

Das Wasser des Elton-Sees ist gleichsam nur eine sehr concentrirte Mutterlauge, aus welcher sich ungeheure Massen von Kochsalz während eines langen Zeitraums

<sup>1)</sup> Beiträge mur Kenntnifs des Innern von Rufsland, von Erdmann, Bd. II S. 252.

esetzt haben, und aus welcher sich noch fortwährend hrend der Sommermonate Kochsalz absetzt, weil das dampfende Wasser nicht hinlänglich durch zusliefsenersetzt wird. Wenn die Temperatur des Elton-Wass nur um etwas weniges erniedrigt wird, so schiefsen demselben bedeutende Mengen von Bittersalz au: Zusammensetzung und das specifische Gewicht dieses Vassers muss sich daher mit der Temperatur sehr beentend ändern. Obgleich das Elton-Wasser von meim Bruder bei einer nicht sehr hohen Temperatur gehöpft worden war, so hatte sieh doch am Boden der lasche so viel Bittersalz abgesetzt, dass dasselbe pur Mühe bei erhöhter Temperatur im Wasser aufgelöst erden konnte. So wie es wieder im Sommer nur wece Grade unter der Temperatur der Atmosphäre langm erkältet wurde, schossen aus demselben von Neuem me Menge der regelmässigsten Bittersalzkrystalle an.

Die Ufer des Elton-Sees zeigen daher im Sommer im Krystalle von Gyps und Kochsalz; im Winter insesen außer diesen viel Bittersalz, das sich im Sommer deder in der Mutterlauge auflöst, so daß das Kochsalz im aus dem See erhalten werden kann. Nur in kühlen ommernächten scheidet sich bisweilen, nach Pallas, mit em Kochsalz Bittersalz ab, das aber während des Tass wiederum außgelöst wird. Je größer nun aber die Ienge des Chlormagnesiums und des Bittersalzes in der futterlauge ist, desto geringer ist die des Kochsalzes, as sich durch erhöhte Temperatur in keiner größeren Ienge in derselben auflöst. Hieraus erklärt sich leicht in mir im Anfange auffallende geringe Menge des Chlortriums, welche ich bei der Analyse erhalten hatte.

Es ist daher nothwendig, dass wenn die Analyse eiso concentrirten Salzauslösung einigen Werth han soll, das epecifische Gewicht derselben vor der Unrsuchung bestimmt wird. Bei der Untersuchung von
rd mann findet man dasselbe nicht angegeben, auch

nicht die Temperatur, bei welcher das Wasser geschöpst wurde. Es scheint aber, als wenn es bei niedrigerer Temperatur geschehen sey, als die war, bei welcher das von mir untersuchte Wasser genommen wurde. Denn Erdmann bekam nicht nur bei der Analyse bedeutend weniger an sesten Bestandtheilen als ich, sondern es geht aus seiner Untersuchung bervor, dass er bei derselben wirklich eine geringe Menge Gyps erhielt, nach welcher ich vergebens suchte.

Die Zusammensetzung des Wassers vom Elton-See ist ganz die einer Mutterlauge, welche man erhalten würde, wenn eine sehr große Menge Meerwasser bei sehr gelinder Temperatur so lange verdampst würde, als sich noch Kochsalz aus ihr abscheidet.

Das Wasser der übrigen Salzseen nordöstlich und östlich vom Caspischen Meere ist dem Wasser des Elton-Sees ähnlich, aber nicht gleich zusammengesetzt, Erdmann hat gleichzeitig mit dem Elton-Wasser auch das Wasser des Bogda-Sees untersucht, und in hundert Theilen des Wassers gefunden:

Schwefelsaure 1	Kalkerde	0,074
Schwefelsaure 1	Talkerde	1,030
Salzsaures Natr	on ' '	21,576
Salzsaure Kalke	erde	0,885
Salzsaure Talke	erde	4,863
Wasser	* 11	71,572
		100 000

Erdmann bemerkt richtig, dass das Wasser des Bogda-Sees der ursprünglichen Beschaffenheit des Meerwassers ähnlicher sey, als das des Elton-Sees, aus welchem, victleicht durch geringeren Zusluss stissen Wassers oder durch andere locale Verhältnisse begünstigt, mehr Kochsalz sich ausgeschieden hat, und daher weniger in der Mutterlauge zurückgeblieben ist.

Das Wasser des Elton-Sees hat in seiner Zusam-

mensetzung unter allen untersuchten Salzwassern anderer Gegenden die meiste Aehnlichkeit mit dem Wasser aus dem Todten Meere. Aber letzteres hat ein geringeres specifisches Gewicht und auch eine geringere Menge an lesten Bestandtheilen. Es scheint nur bisweilen mit Salz gesättigt zu seyn, bisweilen aber nicht, wahrscheinlich wenn der Jordan zu viel süßes Wasser in den See führt. oder wenn es in zu großer Nähe vom Aussluss des Jordans in den See geschöpft wurde. Gay-Lussac liefs das Wasser, welches er einer Untersuchung unterwarf, bis zu - 7° C. abkühlen, ohne dass sich Salze ausschieden 1), während Klaproth angiebt, dass am Boden der Flasche, welche das ihm überschickte Wasser enthielt, sich ein einzelner kubischer Salzkrystall ausgeschieden batte, welcher aber nach einiger Zeit wieder verschwunden war 2). Das specifische Gewicht des Wassers vom Todten Meere ist daher verschieden, wobei bei diesem mit Salztheilen, wenigstens, wie es scheint, bisweilen gesättigten Wasser, die Temperatur auch von Einstus seyn muss, bei welcher das Wasser geschöpst wurde. Die Angaben des specifischen Gewichts des Wassers vom Todten Meere, welche mir bekannt sind, weichen auf folgende Weise von einander ab:

Macquer, Lavoisier und Sage geben
dasselbe an
Marcet und Tennant zu 1,211
Klaproth zu 1,245 ')
Gay-Lussac (bei einer Temperatur von
17° C.) zu 1,2283
Hermbstädt (bei einer Temperatur von
12°,5 R.) zu 1,240.
Eben so verschieden sind die Angaben hinsichtlich

<sup>1)</sup> Annales de chimie et de physique, T. XI p. 195.

<sup>2)</sup> Beiträge, Bd. V S. 188.

<sup>3)</sup> Bei diesen drei Angaben ist die Temperatur nicht angegeben.
Possendorff's Annal. Bd. XXXV. 12

des Gewichtes der festen Bestandtheile im Wasser des Todten Meeres. Die zuverlässigste von den vorhandenen Analysen ist unstreitig die von Gay-Lussac, die 26,24 Procent fester Bestandtheile angiebt, welche nur aus Chlormetallen (Chlor-Natrium-, Calcium-, Magnesium- und Kalium) mit Spuren von Gyps bestehen. Es unterscheidet sich von dem Wasser des Elton-Sees durch den Maugel von Bittersalz und durch seinen Gehalt an Chlorcalcium.

Unter den untersuchten Wässern aus Salzseen scheint nach dem der genannten Seen hinsichtlich eines großen Salzgehaltes das Wasser vom See Urmia bei Tauris in Persien zu kommen, welches, nach Marcet, ein specifisches Gewicht von 1,16507 hat, und 22,3 fester Bestandtheile (welche aber nur bei der Siedhitze des Wassers getrocknet waren, daher Krystallwasser enthielten) giebt, die aus Kochsalz, Bittersalz und aus schweselsaurem Natron bestehen 1).

Das Wasser, indessen vom Todten Meere und vom Urmia-See erreicht nicht das hohe specifische Gewicht wie das Wasser des Elton-Sees; aber auch nur bei diesem bedeckt es als eine dünne Mutterlauge mächtige abgesetzte Lager von Kochsalz.

Die Aehnlichkeit in der Zusammensetzung des Wassers dieser Seen mit der des Meerwassers, so wie auch mit der der Salzsoolen ist unverkennbar. Die Salze, welche nach den vorhandenen Analysen im Meerwasser enthalten sind, unterscheiden sich nur von denen, welche ich im Elton-Wasser gefunden habe, dadurch, dass man allgemein, nach Murray und Marcet <sup>2</sup>), im Meerwasser schweselsaures Natron mit Chlormagnesium, und mit Chlorcalcium zusammen vorkommend

<sup>1)</sup> Gilbert's Annalen, LXIII S. 149.

<sup>2)</sup> Später ist Marcat von der Meinung, dass des Meerwasser schweselsaures Natron und Chlorcalcium enthalte, zurückgekommen. (Annales de chimie et de physiq., T. XXIII p. 324)

appinent, obgleich nach aller Wahrscheinlichkeit diese Sale sich selbst in verdünnten Auflösungen gegenseitig zersetzen müssen. Mon kann zwar unmöglich mit Gewisheit die Art beurtheilen, wie die Bestandtheile zweier Salze, wenn dieselben im Wasser aufgelöst werden und dabei keinen schwer- oder unlöslichen Niederschlag hervorbringen, verbunden sind; nehmen wir aber an. dass in den Salzauflösungen die Salze als einfache Salze, und picht als Doppelsalze oder andere Verbindungen enthalten sind, so ist es am wahrscheinlichsten, dass in den allermeisten Fällen die Salze so neben einander in einer Auflösung existiren, wie sie sich durch Abdampfung des Wassers bei der gewöhnlichen oder bei möglichst wenig erhöhter Temperatur durch Krystallisation ausscheiden. Das Salz, welches am wenigsten löslich ist, scheidet sich dann am ersten aus. Die Gründe, welche Murray zur Unterstützung seiner Hypothesen auführt 1), sind nicht haltbar. Es ist nicht zu läugnen, dass schwefelsaure Kalkerde bisweilen in manchen Salzauflösungen leichter, als in einer gleichen Menge Wassers aufgelöst erhalten werden kann, aber gewöhnlich erfolgt ein Absetzen derselben in längerer Zeit. - Aus den salzigen Wässern scheidet sich durch allmälige Verdampfung im Sommer zuerst Gyps, dann Kochsalz, endlich Bittersalz, theils mehr oder minder rein, theils mit Kochsalz gemengt, und Chlormagnesium, als das auflöslichste der Salze, bleibt in der Mutterlauge. Nie erzeugt sich durch freiwillige Abdampfung Glaubersalz. Mein Bruder hat keine Spur davon am Rande des Elton-Sees gesunden; und aus dem Elton-Wasser, wie ich es durch meinen Bruder erhalten habe, schießen, wie dieß schon oben bemerkt worden ist, nur Bittersalzkrystalle an.

Bei verschiedenen Temperaturen ändern sich freilich die Verbindungen in den Salzauflösungen zum Theil auf merkwürdige Weise, aber immer doch fast nur aus dem

<sup>1)</sup> Annales de chimie, et de physique, T. XCFI p. 217.

Grunde, weil bei verschiedenen Temperaturen die Salze nicht gleichförmig auflöslich sind. Die sonderbarsten Paradoxien in dieser Hinsicht zeigt nun in der That eine Mischung von Kochsalz und Bittersalz. Wenn beide in einer hinreichenden Menge Wasser aufgelöst sind, und durch die gewöhnliche Temperatur, wenigstens im Sommer, Wasser aus der Auflösung verdunstet, so scheidet sich Bittersalz und Kochsalz aus, und zwar wenn viel Kochsalz mit wenig Bittersalz verbunden ist, zuerst ein Theil Kochsalz, dann Bittersalz, während noch Kochsalz aufgelöst bleibt, weil bei der Sommerwärme Bittersalz nur unbedeutend schwerlöslicher ist als Kochsalz. Wird die Temperatur bis zum Nullpunkt erniedrigt oder über 50° C. erhöht, so scheidet sich in beiden Fällen Glaubersalz aus, und es bildet sich Chlormagnesium, weil bei der Frostkälte das Glaubersalz von den vier Salzen, die möglicherweise in der Auflösung enthalten seyn können (Kochsalz, Bittersalz, Glaubersalz und Chlormagnesium) das Glaubersalz das schwerlöslichste ist, und bei einer Temperatur über 50° C. sich dasselbe als wasserfreies Salz absondert. Man hat also Recht, bei der gewöhnlichen Temperatur Bittersalz und Kochsalz als neben einander existirend anzunehmen.

Diess ist es auch, was mich bewogen hat, bei der Ausstellung der Bestandtheile des Elton-Wassers die ganze Menge der gesundenen Schweselsäure als mit Talkerde verbunden anzunehmen, und zwar gegen die Meinung von Murray, welchem Marcet bei der Untersuchung des Meerwassers gesolgt ist.

Bei der Untersuchung des Meerwassers nach der früher allgemein gebräuchlichen Methode, dasselbe abzudampfen, den Rückstand mit Alkohol zu behandeln, um die zertliefslichen Chlormetalle vom Kochsalz und den schwefelsauren Salzen zu trennen, haben einige Chemiker schwefelsaures Natron im Meerwasser aus dem Grunde angegeben, weil sie dasselbe unter den im Alkohol unauflüstichen schwefelsauren Salzen fanden, während die meisten dasselbe nicht daraus scheiden konnten. Lavoisier bei seiner Analyse des Meerwassers von Dieppe, so wie Lichtenberg bei der des Ostseewassers 1) geben schwefelsaures Natron, Chlormagnesium, schwefelsaure Talkerde und Kochsalz gemeinschaftlich an, weil sie diese Salze unmittelbar erhielten, während Vogel in verschiedenen Meerwassern 2), so wie Link und Pfaff im Ostseewasser 3) bei einem ähnlichen Gange der Analyse kein schwefelsaures Natron auffinden konnten.

Den Grund dieser Abweichungen findet v. Grottbuss 4) darin, dass Bittersalz und Kochsalz mit Alkohol gekocht sich nach und nach in Chlormagnesium und in schwefelsaures Natron zersetzen. Diese Zersetzung findet allerdings statt; sie ist indessen gering, und erfordert ein stärkeres und anhaltenderes Sieden mit Alkohol, was wohl kaum bei den Analysen stattfand. Der Hauptgrund des Auffindens des schwefelsauren Natrons im Meerwasser mag wohl unstreitig der seyn, dass beim Abdampfen desselben eine starke, vielleicht bis zum Sieden gebende Hitze angewandt wurde. Aus demselben Grunde enthält auch der Pfannenstein der Soolen, der sich beim Sieden derselben absetzt, vorzüglich Glaubersalz. Die Chemiker, welche bei einer Temperatur, die 50° nicht überstieg, Meerwasser abdampften, mussten kein Glaubersalz erhalten.

Das specifische Gewicht des Meerwassers, so wie die Menge der festen Bestandtbeile in demselben in grofsen offenen Meeren, scheinen, nach verschiedenen Naturforschern, ziemlich unveränderlich zu seyn. v. Humboldt hat zuerst darauf aufmerksam gemacht, und den

<sup>1)</sup> Schweigger's Beitrage, Bd. Il S. 252.

<sup>2)</sup> Ebendaselbat, Bd. VIII S. 344.

<sup>3)</sup> Ebendaselbet, Bd. XXII S. 271.

<sup>4)</sup> Ebendascibst, Bd, XVIII S. 112.

Salzgehalt im Meere zwischen 3,22 und 3,87 Procent liegend bestimmt. Nach Gay-Lussac ist derselbe, als Mittel sehr vieler Untersuchungen, 3,65 ¹); nach Marcet als Maximum 3,76 ²). Eben so übereinstimmend ist das specifische Gewicht. Nach Gay-Lussac ist dasselbe, als Mittel vieler Untersuchungen, 1,0286 bei 8° C., nach Marcet zwischen 1,026 und 1,03, nach John Davy zwischen 1,0251 und 1,0277, nach Horner, bei 12°,5 C., zwischen 1,0251 bis 1,0293 ³), und nach den neueren Unsersuchungen von Lenz ³), die mit sehr grofser Umsicht angestellt sind, und bei denen auf alle frühere Rücksicht genommen worden ist, ist das Maximum des specifischen Gewichts des Wassers vom Atlantischen Meere 1,02856 und das der Südsee 1,028084.

Lenz zieht aus seinen vielen Beobachtungen die Folgerung, dass der Atlantische Ocean von größerem Salzgehalt sey, als die Südsee. Der Indische Ocean, als die Verbindung beider großen Wassermassen, ist daher zum Atlantischen Ocean hin etwas salziger als nach der Südsee zu, also westlich salziger als östlich; doch ist dieser Unterschied nicht sehr bedeutend. Außerordentlich bemerkenswerth in dieser Hinsicht aber ist die Angabe von Wollaston 5), dass das Wasser im Mittelländischen Meere bei Gibraltar, 50 engl. Meilen östlich von der Meerenge, bei 670 Faden Tiese, einen Salzgehalt von nicht weniger als 17,3 Procent (bei 120° R getrocknet) und ein spec. Gewicht von 1,1288 zeigt, während es an zwei Stellen östlicher in geringer Entsernung den gewöhnlichen Salzgehalt des Meerwassers besass. Diese Angabe,

<sup>1)</sup> Ann. de chim, et de phys. T. VI p. 426.

<sup>2)</sup> Gilbert's Annalen, Bd. LXIII S. 155.

<sup>3)</sup> Ebendaselbst, Bd. LXIII S. 159.

<sup>4)</sup> Poggendorff's Annalen, Bd. XX S. 73.

<sup>5)</sup> Ebendarelbat, Bd. XVI S. 622.

von der es zu wünschen wäre, dass sie recht bald bestätigt würde, kann leicht zu den wichtigsten Schlüssen Veranlassung geben.

Es ist bekannt, dass eingeschlossene Meere oft einen bedeutend geringeren Salzgehalt haben. Am bekanntesten ist diess bei der Ostsee. Der Salzgehalt dieses Meeres ist an den Stellen noch um so geringer, je mehr dieselben entfernt von der Verbindung dieses Meeres mit der Nordsee liegen, durch welche es seinen Salzgehalt erhält. So fand Horner das specifische Gewicht des Ostseewassers 2+ deutsche Meilen östlich von Gottland 1,0059 bis 1,0068 bei 12°,5 C.; Lichtenberg das des Wasser bei Zoppot bei Danzig, aber freilich 1 + Stunden vom Aussluss der Weichsel, 1,006; v. Buch das zwischen Laaland und Femern bei 19° C. 1,0094; Marcet das im Sunde 1,0158, und das im Kategat, 1 + engl. Meilen von der Ostküste Jütlands, unter 57° 39' nördlicher Breite geschöpste Wasser schon 1,0259. - Diess stimmt auch mit den Untersuchungen von Wilke überein 1), welcher bei Versuchen über das specifische Gewicht des Wassers im Sonde bei Landscrona fand, dass dasselbe sich bedeutend bei Westwind, vorzüglich aber bei Nordwestwind vermehre, und sich bei Ostwind vermindere.

Eine ähnliche, doch umgekehrte Bewandtniss, wie mit dem Wasser der Ostsee, hat es mit dem des Kaspischen Meeres. Das Wasser desselben verliert da, wo die ungebeure Wassermasse der Wolga sich in das Meer ergiesst, seinen Salzgehalt sast ganz, und nur bei anhaltenden Südwinden wird das Wasser selbst bis nach Astrachan zu salzig.

Mein Bruder hatte eine Flasche des Wassers vom Kaspischen Meere mitgebracht, welche auf einer Fahrt auf diesem Meere, 75 Werst von der vier Hügelinsel (unter 45°39' N.B.), der äußersten von den Inseln, welche die Wolga bei ihrem Aussluss bildet, gefüllt worden war.

<sup>1)</sup> Abhandlungen der schwedischen Academic für's Jahr 1771 S. 60.

Die Tiefe des Meeres an dieser Stelle war 3 ½ Faden. Obgleich es bei keinem ungünstigen Winde (bei OSO.) geschöpft worden war, so war es doch so unbedeutend salzig, dass man es wie Quellwasser trinken konnte.

Die Analyse, welche ich mit diesem Wasser unternahm, konnte, wegen der geringen Menge des Wassers (die Flasche faste nur wenige Loth) und der geringen Menge der salzigen Bestandtheile in demselben nur unvollkommen seyn. Ich hatte nur so viel davon, um eine quantitative Untersuchung damit auszusübren, ohne vorber mit dem Wasser qualitative Untersuchungen mit Reagentien anstellen zu können. Obgleich indessen die Analyse mangelhaft seyn muss, so zeigt sie doch auf das Deutlichste den durch den Einsluss der Wolga herrührenden großen Mangel an salzigen Bestandtheilen im Wasser des nördlichen Theils des Kaspischen Meeres.

Das specifische Gewicht des Wassers fand ich schr gering; es betrug bei 12°,5 C. nur 1,0013, und ist daber nicht viel bedeutender als das von manchem Brunnenwasser in unserer Gegend.

Aus 182,302 Grm. des Wassers mit etwas Salpetersäure versetzt, wurden durch eine Auflösung von salpetersaurem Silberoxyd 0,336 Grm. Chlorsilber, und durch salpetersaure Baryterde 0.137 Grm. schwefelsaure Baryt-Die absiltrirte Flüssigkeit durch Schweerde erhalten. felsäure und Schwefelwasserstoffgas von der Baryterde und dem Silberoxyde befreit, gab mit Ammoniak und oxalsaurem Ammoniak 0,057 Grm. geglühter kohlensaurer Kalkerde. Die davon getrennte Flüssigkeit wurde abgedampft und geglüht; wiederum aufgelöst und mit essigsaurer Baryterde versetzt. Filtrirt, abgedampft und geglüht wurden 0,130 Grm. kohlensauren Natrons mit einer geringen Spur von Kali, und durch Schwefelsäure aus der Mengung der kohlensauren Baryterde und Talkerde 0,047 Grm. schweselsaurer Talkerde erhalten.

Ich erhielt also aus 100 Theilen des Wassers:

0,0455 Chlor 0,0258 Schwefelsäure 0,0176 Kalkerde 0,0118 Natron 0,0160 Talkerde

0,0455 Chlor verbinden sich mit 0,0299 Natrium, die übrigbleibenden 0,0016 Natron mit 0,00205 Schwefelsäure. Es würden dann 0,02375 Schwefelsäure mit 0,0169 Kalkerde zu Gyps im Wasser vereinigt seyn, so dass 0,0007 Kalkerde und 0,016 Talkerde als Bicarbonate im Wasser ausgelöst wären.

In 100 Theilen des Wassers sind also enthalten:

Chlornatrium	0,0754
Schwefelsaures Natron	0,0036
Schwefelsaure Kalkerde	0,0406
Doppelt kohlensaure Kalkerde	0,0018
Doppelt koblensaure Talkerde	0,0440
Wasser mit einer sehr geringen	
Menge organischer Substanz	99,8346
	100,0000.

Bei einer Wiederholung dieser Untersuchung mit der mir noch übrig bleibenden weit geringeren Menge des Wassers, nach einer veränderten Methode, erhielt ich aus 100 Th. desselben 0,13 Th. fester Bestandtheile, was in sofern gut mit der ersten Analyse übereinstimmt, als nach dieser (nach Abzug des ganzen Kohlensäuregehalts in der doppelt kohlensauren Talkerde, und des halben in der doppelt kohlensauren Kalkerde) 0,1368 Th. geglühter fester Bestandtheile hätten erhalten werden müssen. Ich erhielt ferner 0,025 Proc. Schwefelsäure, 0,046 Chlorsilber, 0,017 Kalkerde und 0,017 Talkerde.

Mein Bruder hatte in Astrachan eine kleine Flasche des Wassers aus dem Kaspischen Meere in der Eile abgedampft, und die erhaltenen festen Salze mir übergeben. Ich habe auch diese untersucht, aber das Verhältnifs in

denselben in so fern ganz verändert gefunden, als sie weniger Schwefelsäure, Kalk- und Talkerde aus dem Grunde enthalten, weil beim Abdampfen sich die kohlensauren Erdsalze, so wie ein großer Theil des Gypses niederschlagen, und nicht gut vom Gefäße getrennt werden konnten. Ich erhielt aus 0,670 Grm. des stark geglühten Salzes, das bei der ersten Einwirkung der Hitze sich schwärzte und schmolz; 0,1275 Grm. Schwefelsäure, 0,2593 Grm. Chlor, 0,0549 Kalkerde, 0,2320 Natron und 0,0500 Talkerde. Diese Bestandtheile waren im geschmolzenen Salze zu folgender Verbindung vereinigt:

Chlornatrium	0,4293
Schwefelsaures Natron	0,0080
Schwefelsaure Kalkerde	0,1322
Schweselsaure Talkerde	0,0692
Talkerde	0,0265
	0,6652.

Ich habe die Analyse dieses Salzgemenges nur deshalb angeführt, weil dadurch hervorzugehen scheint, dass vielleicht im Wasser des Kaspischen Meeres ein Theil der Magnesia als Bittersalz enthalten zu seyn scheint. Ich habe aber die Talkerde in der oben angeführten Analyse als mit Kohlensäure verbunden angenommen, und die Kalkerde mit der Schwefelsäure vereinigt, weil es unmöglich ist, durch Schlüsse aus dem Resultate der Analyse zu bestimmen, wie viel von den beiden Erden mit Schwefelsäure und wie viel mit Kohlensäure verbunden waren.

Das Wasser aus dem Theil des Kaspischen Meeres, der in der Nähe des Ausflusses der Wolga sich befindet, ist nach diesen Untersuchungen außerordentlich arm an festen Bestandtheiten. Das specifische Gewicht des Ostseewassers, da wo dasselbe am wenigsten salzig ist, ist fünf Mal, und zwischen Laaland und Femern mehr als sieben Mal mehr verschieden vom spec. Gewicht des

reinen Wassers, als das des untersuchten Wassers des Kaspischen Meeres.

Auch Eichwald führt in seiner Reise auf dem Kaspischen Meere an, dass das Wasser in dem nördlichen Theile desselben, 5 Werst von der Vierhügelinsel, also uicht fern von der Stelle, wo mein Bruder das Wasser geschüpft hatte, noch so wenig salzig sey, dass an dieser Stelle die Corvette, auf welcher er sich befand, zur Weiterreise Trinkwasser einnahm. Erst hinter der reinen Bank unter 45° 8' N.B., wo die Tiefe des Meeres von 13 Fuss und 2 + Faden allmälig bis auf 10 Faden zupalm, fand er das Meer pach und pach gesalzen und von seiner ihm eigenthümlichen meergrünen Farbe. dem Vorgebirge Tück-Karagan, unter 44° 17' N. B., fand Eichwald das Wasser von mehr bitteren als salzigen Geschmack, und das Meer scheint an allen übrigen Theilen salzig zu seyn, ausgenommen an den Stellen, wo große Flüsse sich in dasselbe ergielsen, wie beim Aussuls des Terek und des Ssulak, wo Eichwald das Wasser schmutzig, lehmicht und minder salzig fand.

Das ganze Kaspische Meer ist nicht nur im Norden und Nordosten, sondern an seinem ganzen Ufer mit Salzseen umgeben, die eine so concentrirte Soole enthalten, dass sich, wie beim Elton-See, durch freiwillige Verdampfung das Salz in dicken Lagen absetzt, so dass es nur wie dort mit Brechstangen gewonnen zu werden braucht. Diese Salzseen finden sich in großer Menge auf der westlichen Küste, besonders auf der Halbinsel Abscheron bei Baku (Eich wald erwähnt, dass sie einen Veilchengeruch verbreiten); aber auch an der ganzen östlichen Küste des Meeres, namentlich am balchanischen Meerbusen, auf der Halbinsel Dardscha und der Insel Tschelekan.

Es ist sehr zu bedauern, dass die Flaschen, welche Eichwald an verschiedenen Stellen des Kaspischen Meeres mit dem Wasser desselben gefüllt hatte, zerbrochen wurden; denn kein Reisender bat in neuerer Zeit Gele-

genheit gehabt, dieses Meer an so vielen Stellen zu besuchen, wie er.

### XV. Ueber die chemische Zusammensetzung des Thonschiefers; von Herrmann Frick.

Die chemische Zusammensetzung des Thonschiefers ist bisher noch sehr wenig untersucht worden, und die vorhandenen Untersuchungen haben sehr verschiedene Resultate gegeben. Man ersieht diess aus solgender Uebersicht der mir bekannt gewordenen Analysen:

eines dünnschiefrigen Thonschiefers von d'Aubuison 1), des Thonschiefers von Dunmeniss in Downshire von Stokes 2),

des Thonschiefers von Gaggenau in Baden von Holtzmann 3),

des Thouschiefers von Niederselters in Nassau von Wimpf 4).

	(1)	(2)	(3)	(4)
Kieselsäure	48,6	59,4	64,34	79,17
Thonerde	23,5	17,4	23,90	10,42
Eisenoxyd	11,3	11,6	9,70	6,27
Manganoxyd	0,5			
Kalkerde	_	2,1	-	_
Talkerde	1,6	2,2	-	_
Kali	4,7	_	_	_
Kohlenstoff	0,3		_	_
Schwefel	0,1	_	_	-
Wasser	7,6	6,4	2,22	2,78
	98,2	99,1	100,16	98,64.

<sup>1)</sup> Traite de Géognosie, par d'Aubuisson, T. II p. 97.

<sup>2)</sup> Handbuch der Mineralogie, von Walchner, Th. 2 S. 51

<sup>3)</sup> Ebendaselbat.

<sup>4)</sup> Ebendaselbst.

Sämmtliche Analysen sind, wie es scheint, mit solchen Abänderungen angestellt, welche im Uebergangsgebirge vorkommen, aber die geringe Uebereinstimmung. die sie dessen ungeachtet zeigen, macht es wahrscheinlich, dass der Thonschiefer kein einsaches Mineral wie Glimmer sey, wofür man ihn oft, wegen des scheinbaren Uebergangs in den Glimmerschiefer, angesehen hat, sondern dass er vielmehr eine sehr sein eingemengte, nur scheinbar gleichartige Gebirgsart ausmache. — Ich habe deshalb einige Versuche angestellt, um zu sehen, ob sich der Thonschieser, wie C. Gmelin von dem Phonolith und Basalt, und Berzelius von den Meteorsteinen gezeigt hat, durch Behandlung mit Säuren in einen darin zerlegbaren und in einen unzerlegbaren Bestandtheil trennen lasse, und habe, da mir diefs vollkommen gelungen ist, einige vollständige Analysen mit mehreren Abanderungen von Thonschiefern angestellt.

Jeder Thonschiefer wurde auf eine doppelte Weise untersucht, ein Mal indem ich ihn durch Salzsäure in seine zwei Gemengtheile zerlegte und jeden Theil besonders einer Analyse unterwarf, und dann, indem ich ihn zur Controle als ein Ganzes behandelte und analysirte, wo dann die letztere Analyse mit der, die sich aus der ersteren zusammenstellen ließ, übereinstimmen mußte.

Zuerst werde ich die Methode angeben, deren ich mich bei der letzteren Art der Analysen bediente, da sie die Trennung sämmtlicher Bestandtheile des Thonschiefers erforderte, und dann erwähnen, wodurch die erstere von ihr abwich.

Analyse des Thonschiefers als eines Ganzen.

Der Thonschiefer wurde durch Schmelzen mit kohlensaurem Kali zerlegt, die geschmolzene Masse mit verdünnter Salzsäure digerirt und die Auflösung bis zur vollkommenen Trockniss abgedampst. Die Kieselsäure wurde

darauf von der trocknen Masse auf die gewöhnliche Weise durch Auflösen derselben getrennt. Durch die von der Kieselsäure abfiltrirte Flüssigkeit wurde ein Strom von Schwefelwasserstoff hindurchgeleitet, welcher einen sehr geringen Niederschlag von Schwefelkupfer hervorbrachte, der. weil die Menge desselben zu gering war, nur geröstet, sehr stark geglüht und als Kupferoxyd bestimmt wurde, worauf in der abfiltrirten Flüssigkeit durch Salpetersäure das Eisenoxydul in Oxyd verwandelt wurde. Thonerde und Eisenoxyd wurden darauf durch Ammoniak gefällt, in Salzsäure aufgelöst und die Thonerde durch kaustisches Kali vom Eisenoxyd getrennt. Die alkalische Auflösung wurde sauer gemacht und die Thonerde daraus durch Ammoniak niedergeschlagen. Das vom kaustischen Kali nicht aufgelöste Eisenoxyd wurde in Salzsäure gelöst und durch bernsteinsaures Ammoniak gefällt. Das bernsteinsaure Eisenoxyd wurde geglüht und als Eisenoxyd bestimmt. Die vom bernsteinsauren Eisenoxyd abfiltrirte Flüssigkeit, die kleine Antheile von Magnesia enthielt, wurde der magnesiahaltigen Flüssigkeit hinzugefügt, die ich nach der Absonderung der Kalkerde erhielt. Aus der Flüssigkeit. die ich nach der Fällung der Thongrde und des Eisenoxyds durch Ammoniak bekam, wurde die Kalkerde durch oxalsaures Ammoniak gefällt, der oxalsaure Kalk geglüht und in kohlensauren Kalk umgeändert. Die Magnesia wurde durch phosphorsaures Natron präcipitirt. - Das Alkali konnte bei diesen Analysen nicht bestimmt werden. Der Wassergehalt wurde durch den Gewichtsverlust beim Glühen ermittelt. Da sich indessen bei dem Auflösen des Thonschiefers in Säuren ergab, dass derselbe stets, wenn auch nur eine geringe Menge, kohlensauren Kalks eingemengt enthielt, so war in diesem Gewichtsverlust, der der Kohlensäure, die ebenfalls beim Glühen entwich, mit inbegriffen; dieser wurde indessen in der zweiten Analyse bestimmt und dann der Wassergehalt berichtigt. Der Gehalt an Kohle, welche in allen von mir untersuchten Thonschiefern enthalten ist, konnte ebenfalls nicht ermittelt werden, jedoch wurde er weiter unten als Verlust in Rechnung gebracht. Beim anhaltend starken Glühen des Thonschiefers im Platintiegel blieb die dunkle Färbung desselben unverändert.

Analyse des Thonschiefers durch Trennung in seine Gemengtheile.

Der geschlemmte Thouschiefer wurde mit mäßig concentrirter Salzsäure zu wiederbolten Malen digerirt und die Auslösung vom Rückstande filtrirt, das noch feuchte Filter mit demselben sodann, um die Kieselsäure des in Sturen zerlegbaren Gemengtheils von dem unzerlegbaren Gemengtheile zu trennen, wiederholt mit einer concentrirten Auflösung von kohlensaurem Natron in einer Platinschale gekocht und heiß filtrirt. Der Rückstand, welcher dieselbe Färbung wie der Thonschiefer hatte, brannte sich beim Glühen weiß, was wohl hinlänglich beweist, dass die Farbe des Thouschiefers von einer beigemengten organischen Substanz herrühre, und dass diese nur in den von Säuren unzerlegbaren Gemengtheil enthalten sey. Nachdem das Steinpulver geglüht war, wurde es gewogen, und aus dem Gewicht desselben das Gewicht des durch Salzsäure unzerlegbaren Theils berechnet. Die vom unlöslichen Steinpulver absiltrirte alkalische Flüssigkeit wurde mit Salzsäure übersättigt, bis zur vollkommenen Trockniss abgedampst, und die Kieselsäure darauf, wie oben, von der trocknen Masse durch Auflösen derselben in Wasser getrennt. - Die durch Digestion des geschlemmten Thonschiefers mit Salzsäure erhaltene Auflosung wurde mit Schwefelwasserstoff auf Kupfer untersucht, die Gegenwart von Kupferoxyd zeigte sich jedoch in der Auflösung nicht. - Thonerde und Eisenoxyd wurden durch Ammoniak gefällt, und, wie bei der vorigen Analyse, von einander getrennt. Die vom bernsteinsauren Eisenoxyd absiltrirte Flüssigkeit, die noch einen Theil

Magnesia enthiclt, wurde mit phosphorsaurem Natron gefällt. - Die Kalkerde wurde, wie oben, aus der von Eisenoxyd und der Thonerde abfiltrirten ammoniakalischen Flüssigkeit niedergeschlagen. Um die Magnesia und das Alkali in der von der Kalkerde getrennten Auflösung zu bestimmen, wurde die Flüssigkeit bis zur Trocknifs abgedampft, und in einem tarirten Platintiegel so lange schwach geglübt, bis aller Salmiak verflüchtigt war-Es blieben basisch salzsaure Magnesia und Chlorkalium zurück, welche durch Schwefelsäure in schwefelsaure Salze verwandelt wurden. Die Salze wurden darauf gewogen und aufgelöst, die Schwefelsäure wurde durch essigsaure Baryterde gefällt, die Auflösung bis zur Trockne abgedampst und die trockne Masse in einer Platinschale geglüht. Die geglühte Masse, die aus kohlensauren Salzen bestand, wurde mit heißem Wasser übergossen, kohlensaures Kali löste sich auf und wurde von der unaufgelöst gebliebenen kohlensauren Baryterde und Talkerde abfiltrirt. - Das aufgelöste kohlensaure Kali wurde bis zur Trocknis abgedampst, die trockne Masse in schwefelsaures Kali umgeändert und gewogen. Die vom Wasser ungelöst zurückgebliebene koblensaure Baryterde und Talkerde wurde in Salzsäure aufgelöst, mit Schwefelsäure versetzt und die erhaltene schwefelsaure Talkerde von der Baryterde abfiltrirt, zur Trockne abgedampft, geglüht und gewogen. - Das gemeinschaftliche Gewicht des schwefelsauren Kalis und der schwefelsauren Talkerde stimmte alsdann mit dem, das ich vor der Trennung beider erhalten hatte, überein. - Die Gegenwart von Natron konnte ich im schweselsauren Kali nicht entdecken.

Der in Salzsäure nicht unzerlegbare Gemengtheil wurde, nachdem er von der Kieselsäure des zerlegbaren getrent war, mit kohlensaurer Baryterde hestig geglüht; die Kohlensäure auf bekannte Weise getrennt, die Baryterde sodann durch Schweselsäure niedergeschlagen, und

die Analyse sodann auf eine ähnliche Weise wie bei der ersten Analyse fortgeführt.

Die verschiedenen Abänderungen von Thonschiefer, welche ich auf diese Weise analysirt habe, sind:

- 1) von Goslar am Harz,
- 2) von Benndorf bei Coblenz,
- 3) von Lehsten in Thüringen.

Sie sind sämmtlich aus der Uebergangsformation, graulichschwarz durch Kohle gefärbt, dünnschiefrig, und gehören alle zu den sogenannten Dachschiefern. — Das Verhalten vor dem Löthrohr ist bei allen Thonschiefern dasselbe. In der Platinzange gebalten schmelzen sie nur schwer bei strengem Feuer an den Konten zu einem dunkelgrauen Glase. Im Kolben geben sie Wasser. Mit Soda geben sie ein schwarzes Glas. Von Phosphorsalz werden sie nur schwer angegriffen, schmelzen aber unter Ausscheidung der Kieselsäure zu einem farblosen Glase, das bei der Abkühlung gelblich erscheint. Mit Borax verhalten sie sich eben so, nur das beim Abkühlen die Farbe intensiver erscheint.

Eine größere Masse des Thonschiefers von Benndorf in einem Platintiegel geschmolzen, ; bildete ein dunkelgrünes obsidianähnliches Glas, voller kleiner Höhlungen mit einer braunen Rinde auf der Obersläche.

#### I. Analyse des ganzen Thouschiefers.

	Von Goslar.	Yon Benndorf.	Von Lehsten.
Kieselsäure	60,03	62,83	64,57
Thonerde	14,91	17,11	17,30
Eisenoxyd	8,94	8,23	7,46
Magnesia	4,22	1,90	2,60
Kalkerde	2,08	0,83	1,16
Kupleroxyd	0,28	0,27	0,30
Wasser u. Kohlens,	5,67	4,66	4,62
Kali u. Verlust	3,87	4,17	1,99
	100,00	100,00	100,00.
Poggendorff's Annal.	Bd. XXXV.		13

#### II. Analyse der Gemengtheile.

## A. Durch Behandlung mit Säuren wurden zerlegt: 28,98 Proc. 26,16 23,61

welche bestanden aus:

Kieselsäure	23,01	22,39	22,16
Thonerde	16,19	19,35	21,48
Eisenoxyd	20,19	27,61	27,57
Magnesia .	11,60	7,0	8,29
Kalkerde	4,63	2,42	1,26
Kali	1,96	2,37	1,65
Wasser, Kohlensäur	re		
und Verlust	22,32	18,86	17,59
	100,00	100,00	100,00.

B. Durch Behandlung mit Säuren blieben unaufgeschlossen:

71,02 Proc. 73,54 76,59.

welche bestanden aus:

11.70		Sauerst Hengen,		Sauerst, Sengen,		Saucest.
Kleselsäure	74.98	38,95	77,06	40,03	77,68	Mengen 40,35
Thonerde	14,32	6,68	15,99	7,46	15,74	7,35
Eisenoxyd	4,94	1,37	1,53	0.46	1.22	0,37
Magnesia	1,48	0,57	0,57	0,12	1,32	0,51
Kalkerde	0,78	0,20	0,33	0,09	0,60	0,46
Kupferoxyd	0,36	0,07	0,19	0,03	0,40	0,08
Kali	3,38	0,57	3,94	0,66	3,14	0,53
Kohle u. Verl.	0,26	_	0,39			
	100,00		100,00		100,10	

Nimmt man an, dass sämmtlicher in II A. gesundener Kalk als kohlensaurer Kalk dem Thonschieser eingemengt ist, bestimmt man also nach dieser Menge Kalk den Gehalt an Kohlensäure, und zicht diesen von dem Glühverlust in I ab und bestimmt darnach den Wasser-

195

gehalt, so fällt hiernach die erste Analyse folgenderma-

		Sanerat.		Sauerst.		Sauerat.
		Mengen.		Mengen.		Mengen.
Kieselsäure	60,03	31,18	62,83	32,64	64,57	33,54
Thonerde	14,91	7,05	17,11	8,45	17,30	8,07
Eiseuoxyd	8,94	2,74	8,23	2,52	7,46	2,28,
Magnesia	4,22	1,63	1,90	0,73.	2,60	1,00
Kalkerde	0,51	0,14	0,24	0,07	0,46	0,12
Kupferoxyd	0,28	0,04	0,27	0,05	0,30	0,06
Wasser	4,45	3,95	4,03	3,58	4,08	3,62
Kali, Verlust						2.0
u. Koble	3,87		4,17		1,99	
Kohlensaure						
Kalkerde	2,79		1,22		1,24	
	100,00		100,00	1	100,00.	-

Die Analysen des durch Säuren aufschließbaren Gemengtheils:

Kieselsäure	23,01	11,95	22,39	11,63	22,16	11,51
Thonerde	16,29	8,44	19,35	9,03	21,48	10,03
Eisenoxyd	20,19	6,46	27,61	8,46	27,57	8,45
Magnesia	11,60	4,49	7,00	2,70	8,29	3,20
Kali	1,96	0,33	2,37	0,40	1,65	0,27
Wasser	15,98	14,20	15,75	14,20	17,31	15,38
Kohlens. Kalk	8,22		4,29		2,25	
	97,25		98,76	4,	100,71.	

Berechnet man nach den Resultaten der Analysen der Gemengtheile die Zusammensetzung des Ganzen, so stellt sich das Verhältnis der Bestandtheile folgendermaßen.

	196		
Kieselsäure	59,92	62,59	64,58
Thonerde	14,89	16,88	17,10
Eisenoxyd	9,03	8,42	7,43
Magnesia	4,42	2,26	2,29
Kalkerde	0,51	0,24	0,16
Kali	2,75	3,31	2,93
Wasser	4,45	4,03	4,08
Kupferoxyd	0,25	0,13	0,30
Kohlensaurer Kalk	2,43	1,22	0,53
Kohle und Verlust	1,35	0,92	0,00
	100,00	100,00	100,00.

Ich habe noch einige Versuche angestellt, um zu ermitteln, ob das Verhältnis des in Säuren zerlegbaren Gemengtheils zu dem in Säuren unzerlegbaren Theile in jedem Stücke Thonschiefer gleich sey oder nicht, und fand in dieser Hinsicht solgende Verhältnisse bei Stücken Thonschiefer von:

Goslar.	Lehsten.
30,53: 69,47	25,31:74,69
29,73:70,27	24,48:75,52
28.98:71.02	23.61 : 76.39.

In allen diesen Analysen wurde das Eisen als Oxyd angenommen. Bei dem durch Säuren außehließbaren Gemengtheil habe ich mich durch einen directen Versuch davon überzeugt; daß das Eisen nur als Oxyd in der Verbindung enthalten sey. Der Thonschiefer wurde nämlich mit Salzsäure in einer kleinen Flasche, die mit einem gut schließenden Glasstöpsel verschlossen war, aufgelöst. Die Auflösung mit Wasser verdünnt, gab sogleich mit kaustischem Kali den bekannten braunen Niederschlag von Eisenoxyd. — Bei dem durch Säuren unaußehließbaren Gemengtheil war dieß durch einen directen Versuch nicht zu bestimmen, doch ist es wahr-

scheinlich, dass das Eisen auch in ihm als Eisenoxyd enthalten sey.

Aus diesen Analysen ergieht sich, dass der Uebergangsthonschiefer von der großen Gebirgsformation, welche das rheinische Schiefergebirge und das Uebergangsgebirge im Harz und im Thüringer Walde ausmacht, so wie wahrscheinlich sümmtlicher Uebergangsthonschiefer sich durch Behandlung mit Säuren in zwei, und, wenn man die kleine Menge des eingemengten kohlensauren Kalks dazu rechnet, in drei Gemengtheile zerlegen läst. Die Zusammensetzung der ersten zwei Gemengtheile ist sich nicht gleich, aber die Bestandtheile sind dieselben und die relative Menge derselben nicht bedeutend verschieden. Eben so ist das Verhältnis des in Säuren auflöslichen Gemengtheils zu dem in Säuren unaufföslichen bei den drei untersuchten Thonschieferabänderungen nicht gleich, selbst nicht einmal bei verschiedenen Stücken eines und desselben Thouschiefers, aber auch hier sind die Verschiedenheiten nicht sehr bedeutend. Dennoch sind diese Unterschiede groß genug, als daß man es wahrscheinlich finden könnte, dass die Sauerstoffmengen der einzelnen Bestandtheile des Thonschiefers in einem einfachen Verhältnisse ständen. In der That findet man diess auch nicht, wenn man die Zahlen, die den Resultaten der Analysen beigesetzt sind und den Sauerstoffgehalt der gefundenen Bestandtheile angeben, vergleicht. - Am meisten scheint noch ein solches einsaches Verhältnis stattzufinden, wenn man die Zusammensetzung des ganzen Thonschiefers betrachtet; bier hat es fast den Anschein, als wäre der Sauerstoff der Kieselsäure drei Mal so groß als der der Basen, und als enthielte der Thouschiefer neutrale kieselsaure Verbindungen, indessen ist das Verhältniss der Kieselsäure durchgehends zu groß, und die Abweichungen sind zu bedeutend, um sie nur Fehlern der Analyse zuzuschreiben. Aus diesem Umstande würde sich allein schon ergeben, dass der Thonschiefer der Uebergangsformation kein einfaches Mineral sey, was noch unzweidentiger aus seinem Verhalten gegen Säuren hervorgeht; dass aber die Zusammensetzung der Gemengtheile, in welche man den Thonschiefer durch Säuren zerlegen kann, auch nicht mit der Lehre der bestimmten Proportionen übereinstimmt, zeigt, dass der Thonschiefer auch nicht als ein Gemenge von zwei einfachen Mineralien, sondern als ein Product der Zersetzung von andern Gebirgsarten zu betrachten sey; aber die nahe Uebereinstimmung in der Zusammensetzung der Thonschieferabänderungen, die, wie die analysirten, zu einer und derselben Formation gehören, zeigt auch, dass bei der Bildung dieser Thonschieferabänderungen sehr nahe stehende Umstände stattgefunden haben. - Hieraus folgt indessen nicht, dass man dieselben Schlüsse auch auf den sogenannten Urthonschiefer auszudehnen habe. Derselbe schließt sich zu nahe an den Glimmerschiefer au, um nicht anzunehmen, dass er, wie dieser, reine Glimmermasse oder ein Gemenge von Glimmer und Quarz sey. Dieses auszumachen, erforderte aber eine besondere Untersuchung, die wiederum, ohne eine vollständige Analyse des Glimperschiefers selbst, nicht zu bewerkstelligen ist.

## XVI. Ueber die Dampfbildung. Aus einem Briefe an den Herausgeber von J. J. Prechtl.

— Das zweite Hest Ihrer Annalen von diesem Jahre enthält Versuche über die Dampsbildung aus Salzaussungen, welche darthun, dass dem Dampse aus einer aiedenden Salzaussung dieselbe Temperatur (und Elasticität) zukomme, wie dem Dampse, welcher sich aus dem reinen Wasser unter gleichem Lustdrucke beim Sieden

entwickelt. Ich nehme mir die Freiheit zu bemerken. das dieses Resultat sich unmittelbar als consequente Folgerung aus der Theorie der Dampfbildung ergiebt, weshalb ich auch bereits in dem Artikel: "Dampf" meiner technologischen Encyclopädie, Bd. III S. 507, dasselbe als Regel angegeben habe, wo es heifst: » Die den in den Tafeln angegebenen Elasticitäten und Dichtigkeiten (der Dample) entsprechenden Temperaturen gehören dem reinen Wasser zu: enthält letzteres Salze aufgelüst, so siedet es, wegen der festeren Verbindung, in welcher sich das Wasser mit dem Salze befindet, bei höherer Temperatur, und zwar um so mehr, je höber dieser Salzgehalt steigt. Siedet z. B. eine solche Flüssigkeit bei 82º R., so haben die Wasserdämpfe, welche sich aus derselben entwickeln, im Augenblicke der Entbindung doch nur die Elasticität (und Temperatur) der Dämpse aus reinem Wasser bei 80° R. bei gleichem husseren (atmosphärischen) Drucke. Für 80° R. entwickeln sich also aus einer solchen Flüssigkeit nur Dämpse von der Elasticität (und Temperatur), wie sie aus reinem Wasser bei 78° R. entstehen. Für verschiedene Flüssigkeiten überbaupt hat Dalton das für practische Anwendungen hinreichend genaue Gesetz aufgestellt, dass für gleiche Temperaturen über oder unter dem Siedepunkte den Dämpsen aller Flüssigkeiten gleiche Elasticitäten zugehören. « Denn die Temperatur des Dampfes (im Maximo seiner Dichtigkeit) hängt von der Ausdehnung ab, welche er in dem Raume appelmen mula, in welchen er austritt oder sich verbreitet, folglich von dem Drucke des Dampses oder der Lust, mit welcher dieser Raum erfüllt ist. Ist ein Dampskessel z. B. wit Damps von 90° Réaum. (und der entsprechenden Dichtigkeit und Elasticität) gefüllt, indem das Wasser in demselben bei dieser Temperatur siedet, und es strömt dieser Dampf durch eine Oeffuung in die Atmosphäre aus, so dehnt sich derselbe in dem Augenblicke des Austritts so viel aus, dass

seine Elasticität dem äußeren Drucke entspricht, und seine Dichtigkeit und Temperatur vermindert sich demgemäß, d. i. bei dem Barometerstande von 26" tritt der Damp mit der Elasticität von 28" und der Temperatur von 80° Réaum, aus: bei dem Drucke der Lust von 20" mit eben dieser Elasticität und der zugehörigen Temperatur von etwa 73° u. s. w. In einer siedenden Salzauflösung mag daher das Wasser welch immer eine hohe Temperatur annehmen, so wird sein Dampf in dem Augenblicke, als er die Flüssigkeit verläfst, keine andere Temperatur und Elasticität haben können, als der Dampf aus reinem Wasser, wenn dieses unter demselben Lustdrucke siedet. Dabei wird natürlich vorausgesetzt, dass die Dampse selbst, die sich aus der Salzauflösöung entwickeln, reine Wasserdämpfe sind, und nicht etwa Dämpfe anderer Art mit sich führen. Die Temperatur der siedenden Salzauflösung hat daher auf die Temperatur des entwickelten Dampfes keinen Einfluss, und diese hängt nur von dem äusseren Drucke ab.

Erfolgt bei der Salzauslösung die Dampfbildung unterhalb der Temperatur des Siedepunktes (bei der Verdunstung), so muss hier dasselbe Verhalten stattfinden, wie beim reinen Wasser: in diesem Falle ist nämlich die Temperatur (und Elasticität) des Dampfs von dem äußeren Luftdrucke unabhängig, sie hängt dagegen von der Temperatur des Siedepunkts der Flüssigkeit ab; und jene Temperatur des Dampfes muss sich, wenigstens näherungsweise, nach der Analogie anderer Flüssigkeiten nach der Dalton'schen Regel bestimmen lassen. Siedet z. B. eine Salzauflösung bei 150° C. unter dem gewöhnlichen Lustdrucke, so wird dem Dampse, welcher sich bei 100° aus dieser Auflösung entwickelt, die Temperatur = 50° und die dazu gehörige Elasticität = 3",37 zukommen. Denn es ist die Differenz der Siedepunkte zwischen der Salzauflösung und dem Wasser = 50, der Dampf der Auflösung bei 100° ist also derselbe, wie jener des Wassers bei 50°. Man hat die Brauchbarkeit

der Dalton'schen Regel verschiedentlich zu bestreiten gesucht; allein ich glaube, dass die Nichtübereinstimmung bei manchen Versuchen mehr in der zusammengesetzten Beschaffenheit der augewandten Flüssigkeit zu suchen ist. Beim Terpenthingeist z. B. wird der Siedepunkt immer höher, je länger man siedet; es ist daher auch 'natürlich, dass hier, zumal in den höheren Temperaturen, keine genügende Uebereinstimmung stattfindet. Beim Schweselätherdamps wenigstens sinde ich die Uebereinstimmung der Versuche mit der genannten Regel ziemlich genügend, wie die nachstehende Tabelle zeigt, wobei der Siedepunkt des Schweseläthers bei 28" auf 32° R. angenommen ist.

Temperatur 1	Elastici	Beobackter.		
bei 0°.	Benbachtet. B	Berechnet.	Deobachter.	
9",78	9",6 Proc.	9",56	Ure	
12,00	11,56	10,57	Gay - Lussac	
14,22	12,20	12,08	Ure	
14,5	13,11	12,23	Biot	
17	14,0	13,88	Dalton	
18,67	15,1	15,08	Ure	
23,11	18,8	18,70	-	
34,22	30,5	30 ,78		
56,89	75 ,3	74,84		

Die Dalton'sche Regel läst sich auch in die Formel für die Elasticität des Wasserdampss einführen, wo dann durch die Veränderung einer ihrer Constanten diese Formel für jede andere Flüssigkeit anwendbar wird. Es läst sich nämlich das Gesetz für die Wasserdämpse (a. a. O. S. 507) durch die Formel ausdrücken:

$$log E = 4,9890 - \frac{1621,4}{225 + T}$$

wo E die Elasticität des Wasserdamps in Atmosphären, T die zugehörige Temperatur in Co bezeichnet, und die Constanten nach den Versuchen der französischen Physiker bekannt sind. Bezeichnet nun t die Temperatur

des siedenden Wassers bei irgend einem Drucke, t' die Temperatur einer anderen siedenden Flüssigkeit bei demselben Drucke, so wird:

$$log E = 4,9890 - \frac{1625,4}{225 + (\ell - \ell') + T'}$$

welche Formel nach dem Dalton'schen Gesetze die Elasticität des Dampfes einer zweiten Flüssigkeit, deren Siedepunkt =t' ist, bei der Temperatur Tangiebt. Da für Schwefeläther t-t'=60; so wird also für diese Flüssigkeit:  $\log E=4,9890-\frac{1621,4}{285+T}$ . Für die oben genannte Salzauflösung, die bei 150° C. siedet, wird t-t'=-50, folglich der Divisor des zweiten Gliedes =175+T u. s. w.

Uebrigens zeigt das physische Gesetz der Dampfbildung (a. a. O. S. 503), dass die Dalton'sche Regel nur dann genau seyn könne, wenn die Dämpfe, deren Elasticität aus jener der Wasserdämpse bergeleitet wird, bei ihrer Zusammendrückung um eine bestimmte Größe dieselbe Wärmemenge entwickeln, wie die Wasserdämpfe (die Compressionswärme der Gasarten, welche die sensible Wärme der Dämpfe ist). Dass dieses nun wirklich stattfinde, ist nicht wahrscheinlich, obgleich bei den Dämpfen mehrerer Flüssigkeiten die Unterschiede so gering seyn können, dass der Fehler wenig merklich wird. Bei den Salzauflösungen tritt im Besonderen der Fall ein, dass bei denselben keine eigentliche Verdampsung der Flüssigkeit selbst stattfindet, sondern die Verdampfung mit einer chemischen Trennung (des Wassers von dem Salze) verbunden ist, und es wäre daher, sowohl theoretisch als practisch, interessant, wenn Hr. Rudberg, wie er Willens zu seyn scheint, seine Versuche in dieser Hinsicht fortsetzte, um auszumitteln, ob und wie das Dalton'sche Gesetz mit dem Verhalten der Verdunstung solcher Flüssigkeiten zusammenstimmt 1).

<sup>1)</sup> Nach der bisherigen Theorio der Dampfbildung nehmen wir an, dale, wenn eine Saldisung, die z. B. unter dem Luttereck

IVII. Nachträgliche Beobachtungen in Betreff der optischen Eigenschaften hemiprismatischer Krystalle. Aus einem Schreiben an den Herausgeber vom Prof. E. Neumann.

Die Beobachtungen, welche ich Ihnen mittheilte über Lage der Richtung, nach welcher ein senkrecht auf Gypsblättchen fallender Strahl polarisirt seyn muß, mit er ungetheilt hindurchgebe, liefsen es noch zweihaft, ob die dadurch im Gyps bestimmte Richtung irklich genau zusammenfalle mit der Linie, welche den Winkel der optischen Axen halbirt. Hr. Studiosus Hesse auf mein Ersuchen und nach dem von mir angewand. w Verfahren (S. 94) durch eine Reihe Beobachtungen winkel, welchen die Richtung, nach welcher ein tokrecht auf ein Gypsblättchen auffallender Strahl porisirt seyn muss, damit er ungetheilt hindurchgehe, mit un fasrigen Querbruch des Gypses bildet, genauer bebomt, und dabei die erforderlichen Vorsichten angeandt, um zugleich die jedesmalige Temperatur der Gyps-Attchen beobachten zu können. Die Mittel aus jedesel vier Beobachtungen in den vier Quadranten des Kreies sind:

van 26" bei 150° siedet, in einer durch eine Flüssigkeit abgesperrten Itöhre erhitzt wird, ihr Dampf erst dann dem Luftdruck von 26" das Gleichgewicht halten könne, wenn er, wie die Lösung, die Tempesatur 150° erlangt hat; und wir betrachten jede beim Sieden auf der Oberstäche der Salziösung entstehende Blasse als eine solche abgesperrte Röhre. Ich kann daher der Meinung des geehrten Urn. Versassers, als sey das von Urn. Rudh erg beobachtete Phänomen eine consequente Folgerung aus der hisherigen Theorie, nicht beistimmen, glaube auch, dass das S. 190 vom Dampskessel entlehnte Beispiel nicht passt, denn in den Blasen auf der siedenden Salzlösung hat der Damps keine (oder eine sehr wenig) größere Elasticität als der Lustdruck, und seine Dichte ist, nach der bisherigen Theorie, geringer als die des Dampsts von gleicher Spannkrast aus reinem Wasser; möglich, dass seine Dichte größer wäre, aber diess kann aus der bisherigen Theorie nicht gesolgert werden.

12,0 R.	13° 55'
11,6	13 52,5
10,9	13 52,5
11,1	13 56
11,3	13 57
11,7	13 54
11,0	13 57,5
11,1	13 54
11.3 R.	130 54'.9.

Die Correction des Thermometers bei 11,9 beträgt:
Aus meinen, Ihnen mitgetheilten Bestimmungen über
Neigung, welche die Linie, die den Winkel der
schen Axen halbirt, gegen den fasrigen Querbruch
Gypses besitzt (S. 91) ergiebt sich diese bei 11,1 K
13° 52',2. Die Differenz 2',7 ist so klein, dass mat
ein wirkliches Zusammensallen dieser beiden Richtun
nicht mehr zweiseln kann.

Zu den beiden schönen Beobachtungen des H Norrenberg am Gyps und Borax kann ich jetzt dritte am Adular binzustigen, welche von Neuem die symmetrie der optischen Erscheinungen in denjen aweiaxigen Krystallen beweist, deren Krystallformen symmetrisch getheilt werden durch drei rechtwin Ebenen. Bei allen symmetrischen Krystallen liegen von Herschel (Transact. 1820) sogenannten oirtut Pole in der Ebene der optischen Axen, beim Adular gen die virtuellen Pole nicht in der Ebene der optis Axen, sondern in einer Ebene, welche die stumpfe E gebildet von der Ebene der optischen Axen (d. i. i des Haupt-Blätterdurchgangs (P)) und den beiden ! lenslächen T, ein wenig abstumpfen würde. schiedenen Farbenaxen sind also zerstreut über eine II wenig gegen einander geneigter Ebenen, die alle si recht gegen die Ebene M stehen, von welcher die I stallform symmetrisch getheilt wird. Die Axen der

dnen Farben haben dabei nahe dieselbe Neigung geeinander, und hiedurch unterscheidet sich der vorreende Fall allein von der Erscheinung, welche der orax zeigt, wo eine ähnliche Zerstreuung der Axen, aber nucleich eine starke Variation ihrer Winkel stattfindet. Wenn man die Turmalinplatten kreuzt und die Adubrolatte so stellt, dass die Ebene ihrer Axen parallel mit einer der Turmalinaxen ist, so sind die Ringe nicht on einem schwarzen Streisen durchschnitten, sondern von inem gefärbten, roth und blau - und wenn man die Turmalinplatten dreht his in die parallele Lage, so sind. be centralen Farbensegmente nicht symmetrisch in Benehung auf die Ebene der optischen Axen gefärbt ie sind 1) überhaupt ungleich gefärbt, und haben 2) beide: hre blaue Seite und ihre rothe Seite in derselben Richbug liegen.

Die Farbenringe im Adular haben in allen von mir sotersuchten Platten, und ich habe deren sieben geschliften, nur an wenigen Stellen Regelmäßigkeit, an den meisten Stellen der Platten sind sie außerordentlich verzogen und verzerrt, obgleich diese von ausgezeichneter Klarbeit und Durchsichtigkeit waren. Diese Verzerrungen beweisen den gewaltsamen, innerlich gespannten Zustand des Adulars, auch in seinem durchsichtigen Zustande, den an schon aus der großen Neigung dieses Minerals sich urtrüben und mit Sprüngen sich zu durchziehen geschlos-

en hatte.

## XVIII. Ueber ein neues Magnetisirungsverfahr von Hrn. Aimé.

(Ann. de chim. et de phys. T. LVII p. 442.)

Die Entdeckung der durch Vertheilung erregten etrischen Ströme hat Mittel geliefert, durch zwecket angeordnete Magnete dieselben chemischen Zersetzu und Wiederzusammensetzungen bervorzubringen, weman mit der voltaschen Säule erhält. Diese neuen parate erfordern aber, wenn sie wirksam seyn so Magnete von beträchtlicher Stärke; auch sind sie wohl bequemer zu gebrauchen als die Säule, selten, man schwierig gute Magnete findet. Ich babe es difür pussend gehalten, ein Verfahren bekannt zu mat das mir bei verschiedenen Proben befriedigende Ritate geliefert hat.

Diels Verfahren besteht darin, einem Stahlstall-Härtung und den Magnetismus gleichzeitig zu erthe Um diesen doppelten Zweck zu erreichen, verfuhr folgendermaßen:

Ein Stab von weichem Eisen, gekrümmt zu ei Huseisen, wurde mit mit Seide besponnenem Messingd untwickelt; und die beiden Enden des Drahts wu mit den Polen einer voltaschen Batterie in Verbing gesetzt. Hierauf machte ich einen Stahlstab, so lang der Abstand der beiden Enden des eisernen Huseitrothglühend, faste ihn mit einer Zange, hielt die des Huseisens daran, und tauchte sie nun in eine Wemit kaltem Wasser. Eine oder ein Paar Minuten is der Eintauchung zog ich den Stab vom Huseisen ab, wiederholte den Process mit anderen Stäben, die sut siv aus dem Feuer genommen wurden.

Um die Benässung des Messingdrahts zu verhit

hatte ich beim Eintauchen des Apparats die beiden Enden des Schraubendrahts sorgfältig in Wachsleinwand einzwickelt.

Die Enden des Leitdrahts waren an den Zink- und Kupferpol der Batterie gelöthet. Ich hatte einen einzigen Draht angewandt, indes kann es vorzüglicher seyn mehre zu einem Bündel zu vereinigen oder selbst einen Kupferstreif, bekleidet mit Seide oder Firnis, anzuwenden.

Der Stahlstab darf nicht zu schnell vom Hufeisen begezogen werden; man muß so lange warten bis das lanere des Stabes eine nicht mehr hohe Temperatur bewitzt, damit die Theilchen Zeit haben, sich für die Magnetisirung und die Härtung zweckmäßig zu ordnen.

Die Dauer der Eintauchung richtet sich nach der Dicke des Stabes und nach der Temperatur, mit welcher er aus dem Fener kommt. In allen Fällen ist sie sehr

Verfährt man wie angegeben, so kann man sich leicht beliebig viele Magnetstäbe machen. Es ist für die Verfertigung von Magnetbündeln (magnetische Magazine) und jielleicht von Bussolnadeln ein bequemes Mittel; denn setheilt den sehr gehärteten Stahlstäben einen fast ben 20 starken Magnetismus als den sohwach gehärten 1).

Auch auf Magneteisenstein lässt sich das eben bechriebene Magnetisirungsverfahren auwenden; nur ist es telleicht vortheilhaster diesen nicht zu härten ?).

Beide Methoden sind zu probiren. Jedenfalls ist s wahrscheinlich, dass der Oxydationszustand an der Oberfläche durch eine hohe Temperatur wenig geändert.

<sup>1)</sup> Wünschenswerth wäre es doch gewesen, wenn Hr. A imé den auf diese und auf die gewöhnliche Weise in Stahlstäben von gleicher Beschaffenheit erregten Grad von Magnetismus vergleichend gemessen hätte; denn nur dann liefse sich über das Vortheilhafte des von ihm angewandten Verfahrens entscheiden. P.

wird, vor allem, wenn man Vorsichtsmaßregeln, wie sie leicht zu erdenken sind, anwendet, um den Sauerstoff der Luft abzuhalten.

XIX. Ueber den bleibenden Magnetismus des weichen Eisens.

Die bekannte Eigenschaft eines sogenannten Elektromagneten von weichem Eisen, nach der Unterbrechung des ihn in einem Schraubendraht umkreisenden elektrischen Stroms, noch bedeutende Lasten zu tragen, so lange nur nicht sein Anker abgerissen wird, hat Hrn; Watkins Veranlassung gegeben, über diesen Gegenstand eine Reihe von Versuchen zu unternehmen. Dabei hat er unter andern gefunden, dass das weiche Eisen dieselbe Eigenschaft zeigt, wenn man es, in Hufeisenform und mit einem Anker von weichem Eisen versehen, auf die gewöhnliche Weise durch Streichen magnetisirt, sey es mittelst eines Elektromagneten oder eines Stahlmagneten. Er erklärt diesen bleibenden Magnetismus, der auch bei vorheriger Einschiebung eines Glimmerblatts eintritt, durch gegenseitige Einwirkung der beiden Magnete, des Huseisens and seines Ankers.

Als er zwei Huseisen mit ihren Enden an einander legte und das eine zu einem Elektromagneten machte, hatten die sich berührenden Enden gleiche Polarität, so lange der elektrische Strom unterhalten ward, dagegen entgegengesetzte Polarität, so wie er diesen Strom unterbrach. (Phil. Trans. 1833, pt. II p. 333.)

## DER PHYSIK UND CHEMIE. BAND XXXV.

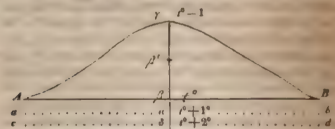
 Veber das Gesetz der Temperaturzunahme nach dem Innern der Erde ¹);
 von Gustav Bischof

Diese Annalen, so wie Gilbert's Annalen haben so viele Thatsachen über die Temperaturzunahme nach dem lanern der Erde zusammengestellt, dass es ganz überstäsig ist über das Phänomen selbst etwas weiter beizubringen. Was aber die Progression selbst betrifft, so tiefern die bisherigen Beobachtungen so tiberaus verschiedene Resultate, dass man selbst verzweiseln möchte, jewals ein Gesetz aufzufinden. Wenn man indess alle bisherigen Data einer Kritik unterwirft, so gelingt es in der That, Resultate zu erhalten, welche eine so genaue Uebereinstimmung zeigen, als man nur erwarten kann. Ich habe mich bemüht, in meiner, in einem früheren

1) Voretchende Abhandlung macht, ihrem Inhalte pach, einen Theil eines Werkes aus, wolches der geehrte Herr Verfasser untes dem Titel: »Die Wärmelehre des Innern unseres Erdkörpers, ein vollständiger Inbegriff aller mit der Wärme in Beciehung stehenden Erscheinungen in und auf der Erde, nuch physikalischen, chemischen und geologischen Untersuchungen," nuch im Laufe dieses Jahres bei dem Verleger dieser Annalen erscheinen lassen wird. Bei der wohlbekannten Umsicht und Sachkenntnils des geehrten Hrn. Verfassers dürfen wir um so eher erwarten, nur Gereiftes von ihm an erhalten, als derselbe die Gegenstände dieses Werks schon einmal, wenn gleich weit minder umfassend und vollständig, in seiner i. J. 1833 von der Harlemer Societät gekrönten Preisschrift mit Erfolg behandelt hat. Wir können uns daher das Vergnügen nicht versagen, das Publicum im Voraus auf diese lebrreiche und einen Schatz von eigven Benbachtungen enthaltende Zusammenstellung aufmerksam sy machen.

Aufsatze 1), angeführten Preisschrift zu zeigen, das außer den zufälligen Einstüssen auf die in Gruben angestellten Beobachtungen auch wesentliche Umstände insluiren. Die zufälligen sind, außer den schon mehrmals erörterten, welche herrühren von der Anwesenbeit der Bergleute, der Grubenlichter etc., die Tagewasser, die aus größerer Tiese aufsteigenden Thermen, das Niedersinken kalter Lust durch Schächte, das Aussteigen erwärmter Lust durch Stollen, das Klima, das ungleiche Wärmeleitungs-Vermögen der Gebirgsarten etc. Zu den wesentlichen Einstüssen gehören die Configuration der Erdoberstäche und die geographische Breite des Orts, wo die Beobachtungen stattfinden.

Ich erlaube mir hier blofs einige Bemerkungen in Beziehung auf die von der Configuration der Erdoberfläche abhängigen Einflüsse mitzutheilen.



Es sey AB ein Theil der Erdobersläche, deren mittlere Bodentemperatur gleich  $t^o$  R., ab und cd seyen parallele Zonen, deren Temperatur  $t^o+1^o$  und  $t^o+2^o$ . Durch irgend ein Ereigniss entstehe auf AB ein Berg, dessen Gipsel die mittlere Bodentemperatur  $t^o-1^o$  habe. Da nach den bisherigen Beobachtungen die Linie  $\beta\gamma$  ungefähr sechs Mal so groß ist als die Linie  $\alpha\beta$ , so wird, ein gleiches Wärmeleitungsvermögen in der ganzen Ausdehnung von  $\alpha$  nach  $\gamma$  vorausgesetzt, der Punkt  $\beta$  nach  $\gamma$  hinrücken. Bildet der Berg einen senkrechten Absturz, so wird der Punkt  $\beta$ , unter der Voraussetzung, dass die Tempgraturabnahme in der Atmosphäre nach eit) S. 161 des vorigen Hests.

arithmetischen Reihe erfolge, in die Mitte zwischen und  $\gamma$ , nach  $\beta'$ , fallen; je weniger steil aber der Berg 3. desto mehr wird dieser Punkt von der Mitte absteten. Ist wiederum das Wärmeleitungsvermögen in der nuzen Ausdelnung von  $\delta$  nach  $\beta'$  gleich, so wird ebenalls der Punkt  $\alpha$  binaufrücken, und es gilt von dem Punkt  $\alpha$  gilt etc. To sieht man also, dass alle Punkte gleicher Wärme in nem Berge Curven besitzen, die um so mehr sich kritmen, je näher sie dem Berggipfel liegen, nach unten aber immer slacher werden, bis sie endlich in gewissen Tiefen mit geraden Linien coincidiren.

Hieraus folgt nun, dass die Temperaturzunahme im benen Lande oder in Thälern am schnellsten, auf Beren hingegen langsamer, und zwar um so langsamer erlolgen werde, je steiler sie sind. Der numerische Ausbruck für die Temperaturzunahme nach dem Innern ist le unendlicher Abstufungen fähig. Das Maximum, die chnellste Temperaturzunahme, ist in ausgedehnten Ebeoder in Thalern zu finden, das Minimum ist gleich der Temperaturzunahme der Atmosphäre von oben nach aten. Diese Verhältnisse werden sich in höberen Breiun etwas modificiren, wenn die Abnahme der Boden-Imperatur nicht genau mit der der Lufttemperatur barconiren sollle. Wir haben hingegen alle Gründe, beide niederen Breiten für ganz identisch zu nehmen. Ich abe mir die Mühe gegeben, aus den Bodentemperaturleobachtungen, welche Boussingault zwischen 11° W. Br. und 5° S. Br. in den Cordilleren in Höhen von ler Meeressläche bis zur Schneegranze, an nicht weniger 128 Orten, angestellt bat '), mittlere Resultate über lie durtige Abnahme der Bodentemperatur zu berechnen.

Annal. de chim. et de phys. T. LIII p. 225. — Diese Bestimmungen der mittleren Bodentemperatur waren in jeuem Erdstrich, im welchem die äußseren Temperatur Veränderungen in so enge Gränsen eingeschlossen sind, gans einfach. B. senkte die Ther-

Theilt man die ganze Hühe von der Meeressische bis zum Gletscher des Antisana, 16805 F. über ihr, in vier Theile, so dass auf jeden Theil 32 Beobachtungen fallen, so findet man im Mittel:

von der Meeressläche bis zu Fuss Höhe	eine Temperaturabnahme von 1º R. auf Fuss Höhenunterschied,
0 - 2262	699
2318- 5260	671
5297 - 8129	698
8160 - 16805	670
0 - 16805	677.

Diese Resultate stimmen unter einander so nahe, dass man wohl berechtigt ist anzunehmen, dass unter den Tropen die Erdkruste von der Meeressläche bis nahe an die Schneegränze eine stetige Temperaturabnahme zeige; nur in der Nähe der Schneegränze scheint sie etwas langsamer, jenseits derselben aber wieder normal zu werden.

Das Mittel aus allen Beobachtungen = 677 Fustibertrisst das von Hrn. von Humboldt aus seinen Beobachtungen über die Abnahme der Lusttemperatur unter den Tropen gezogene Mittel nur um 23 Fuss.

Achnliche Beobachtungen über die Abnahme der Bodentemperatur in hüheren Breiten anzustellen hat seine Schwierigkeit, weil man hier, wegen des weit größeren Umfangs der jährlichen Temperaturveränderungen, nicht in so geringer Tiefe, wie unter den Tropen, eine constante Erdtemperatur findet. Beobachtungen, welche ich seit August vorigen Jahres über die Abnahme der Bodentemperatur auf dem benachbarten Siebengebirge monatlich anstelle, theils durch unmittelbare Beobachtungen der Bodentemperatur, theils durch die der Quellen, scheinen mir einen Weg gezeigt zu haben, wie auch in unseren Breiten genügende Resultate erhalten werden kön-

mometer bloss 12 Zoll tief unter Bedschung in den Erdboden; denn in dieser Tiefe ist dort die Bodentemperatur schon constant.

nen. Ich kann mich jedoch hierüber erst näher äußern, wenn ich auf künftigen August die einjährige Reihe dieser Beobachtungen vollendet haben werde. Sollte, wis ich hoffe, der von mir eingeschlagene Weg genügende Resultate geben, so gedenke ich im August diese Beobachtungen in den Alpen bis zu größeren Höhen, bis zur Schneegränze auszudehnen.

Eine Reihe ähnlicher Beobachtungen verdanken wir Hm. Forchhammer auf den Fürvern 1). fand, dass daselbst die Quellentemperaturen eine ziemlich regelmäßige Abnahme mit der Höhe beobachten; jedoch kommen häufige Ausnahmen von wärmeren Quellen vor. Nach der Temperatur der Quellen an der Meeressläche and in 2460 F. über ihr zu schließen, kommt dort auf 1º R. Temperaturabnahme ein Höhenunterschied von 643 Fuss. Es ist nur Schade, dass Hr. Forchhammer nicht angiebt, welche Fulse er gemeint hat; denn einmal spricht er von rheinländischen, ein ander Mal von englischen Fulsen. Abstrahiren wir bievou, so würde zwischen diesem Resultate und dem von Boussingault gesundenen keine große Differenz stattlinden. Uebrigens darf man nicht vergessen, dass aus Quellentemperaturen allein keine sicheren Resultate über die Temperaturabnahme abgeleitet werden können, weil Gebirgsquellen, namentlich auf steil ansteigenden Bergen, wie bei denen auf den Färöern, selten die Temperatur des Orts ihres Hervorkommens auzeigen, sondern Kälte aus größeren Höhen herabbringen. Daher kommt es auch ohne Zweifel, dass die Temperatur der an tieferen Punkten auf den Färüern entspringenden Quellen eine viel schnellere Temperaturabnahme geben.

Nach dieser Abschweifung kehre ich wieder zur Temperaturzunahme nach dem Innern der Erde zurück. Das oben aus theoretischen Betrachtungen gefolgerte Resultat, das im ebenen Lande oder in Thälern die schnellste,

<sup>1)</sup> Karsten's Archiv für Mineralogie etc. Bd. 16 5, 199

auf Bergen hingegen die langsamste Temperaturzunahme gefunden werden müsse, scheint durch die bisherigen Beobachtungen wirklich bestätigt zu werden.

Unter den vielen bis jetzt in Bergwerken angestellten Temperaturbeobachtungen verdienen nur diejenigen Berücksichtigung, welche in Grubenwassern angestellt wurden, sofern es sich darum handelt, die Progression der Temperaturzunahme auszamitteln; denn bei Grubenwassern verschwinden die zufälligen Einflüsse größtentheils. Dahin gehören die in diesen Annalen 1) mitgetheilten Beobachtungen von Fox in Cornwallis und von Philipps zu Monk-Wearmouth, bei Newcastle, und ganz besonders die Beobachtungen Reich's 2) in einer Grube in der Nähe von Freiberg in einer Tiefe von 861 Fuß. Daselbst wurden nämlich des Bergbaues wegen Wasserzugänge, die in der Minute mehrere Fuss geben, mittelst eines Keilverspünders verschlossen. Derselbe bestand aus 6 Fuss langen keilförmigen Holzstükken, die sowohl gegen einander als gegen die zugehauenen Streckenwände so genau schlossen, dass, ungeachtet eines Druckes von 18 Atmosphären, eine sehr geringe, am 20. März 1833 nur 0,326 Cubikfuss in einer Stunde betragende, Wassermenge hindurchdrang. Auf diese Weise wurde ein 62 F. langer, 6 F. hoher und 3 F. breiter Raum abgesperrt, und mit Wasser augefüllt, das fast gar nicht mit der Strecke communicirte. Reich untersuchte die Temperatur dieser Wassermasse mit aller Sorgfalt am 30. Septemb. 1832 und am 20. März 1833. Diese Zeiten wurden deshalb gewählt, weil, wenn ein Einfluss der Jahreszeiten bemerkbar seyn sollte, er ungefähr an diesen Tagen am auffallendsten seyn mulste.

<sup>1)</sup> Bd, XXI S, 171 und Bd, XXXIV S. 191.

<sup>2)</sup> Beobachtungen über die Temperatur des Gesteins in verschie denen Tielen in den Gruben des sächsischen Erzgebitges in den Jahren 1830 bis 1832 etc. Freiberg 1834. S. 134.

Am 30. Sept. fand er durch fünf völlig übereinstimmende Beobachtungen die Temperatur des Wassers 13º,18, und 20. März durch ebenfalls fünf völlig übereinstimmende Beobachtungen 13°,14. Die Differenz von 0°,04 liegt poch innerhalb der Beobachtungssehler. Es ist gewis, dass diese eingeschlossene Wassermasse die Temperatur des umgebeuden Gesteins angenommen haben musste, und noch Reich's gründlicher Beleuchtung aller Umstände können nur geringe äußere Einwirkungen stattgefunden haben, welche die Temperatur des eingeschlossenen Wassers bloss etwas erniedrigen konnten. Aus diesen Beobechtungen berechnet Reich eine Temperaturzunahme von 128,5 F. Par. auf 1º R., eine bedeutend schnellere Zunahme, als dus aus den Grubentemperatur-Beobachtunsen im Erzgebirge abgeleitete Mittel. Dadurch rechtfertigt sich die Vermutbung Reich's, dass die Gruben nach und nach durch die eindringende kalte Euft und durch kalte Tagewasser erkältet werden.

Ich betrachte dieses Resultat als ein Normalresultat für eine Gebirgsgegend. Ihm entgegenstehend ist das, aus den kürzlich in einem Bohrloche zu Pregny, ungefähr I Meile von Genf, angestellten Beobachtungen gezogene, Resultat, welches auf gleiche Genauigkeit Anspruch macht, zu betrachten. Dieses Bohrloch wurde bis zu einer Tiefe von 682 F. getrieben, in der Absicht einen artesischen Brunnen zu erbohren. Gerade das Mislingen dieses Zwecks war den Temperaturbeobachtungen aufserst günstig; denn das Bohrloch füllte sich bloss mit einem Schlamm an, der vorzüglich in der Nähe des Tiefsten mehr eine beseuchtete Erde, als Wasser war. Es konnten also hier weder aussteigende noch niedergehende Wasserströmungen, und natürlich eben so wenig Lustströmungen stattsinden. De la Rive und Marcet stell-

<sup>1)</sup> Aug. de la Rive et F. Marcet in den Mémoires de la Société de physique et d'histoire naturelle de Genève, T. VI Part. 1 et 2 p. 503.

ten auch ibre Temperaturbeobachtungen in 15 verschiedenen Tiefenpunkten mit einer solchen Sorgfalt und mit solcher Umsicht au, und erhielten auch solche übereinstimmende Resultate, daß wir dieselben ebenfalls als Normalresultate für eine von hohen Bergen eingeschlossene Thalgegend betrachten können. Ihnen zu Folge nimmt die Temperatur von 100 Fuß Tiefe (bis zu welcher die Temperatur auf 8°,75 R. sich erhält) bis zu 680 F. Tiefe in geradem Verhültnisse mit der Tiefe zu, und diese Zunahme beträgt für jeden Grad 114,8 Fuß.

So scheint sich denn die aus theoretischen Betrachtungen gezogene Folgerung, dass in ebenen Ländern, oder in tief eingeschnittenen Thälern die schnellste, in Gebirgsgegenden die langsamste Temperaturzunahme stattfindet, durch die Resultate der Beobachtungen auf dem Erzgebirge und zu Genf zu bestätigen.

Es mag nicht überslüssig seyn, an diese Resultate die in anderen Gegenden erhaltenen, ebenfalls auf große Genauigkeit Auspruch machenden zu reihen.

Es kommt auf

	unterschied cine Zunahme der Tiefe von
1) Erzgebirge, aus eingeschlossenen Was-	
sern bestimmt	
2) Monk-Wearmouth, bei Newcastle aus	
hervorquellendem Salzwasser bestimmt	125,4 -
3) Genf, nach Beobachtungen in einem	
Bohrloch	. 114,8 -
4) Cornwallis, nach Beobachtungen einge-	
schlossener Wasser	. 111
5) Cornwallis, nach Beobachtungen von un-	
terirdischen Quellen	. 115 -
6) Rüdersdorf, nach Beobachtungen auf-	
steigender Quellen in einem Bohrloche	114 -

Die so nahe Uebereinstimmung zwischen 1 und 2, und zwischen 3, 4, 5 und 6 lassen schließen, daß die Verhaltnisse, welche auf die Temperaturzunahme nach dem Innern der Erde influiren, namentlich die Configuration der Erdobersläche an den beiden ersten Orten, und eben so an den vier letzten, nahe gleich seyn mögen. Die so völlige Uebereinstimmung zwischen Genf und Rüdersdor! ist besonders merkwürdig, da jener Ort in einem tief eingeschnittenen, und von hohen Bergen umgebenen Thale, dieser auf einer ausgedehnten, nur durch unbedeutende Hügel unterbrochenen Ebene liegt 1). In der Regel ist es aber wohl ein vergebliches Bemühen, aus der Temperatur der artesischen Brunnen die Größe der Temperaturzunahme nach dem Innern bestimmen zu wollen, wie Spasky 2) und Kupffer 3) versucht haben. Die von denselben erhaltenen Resultate, 46 bis 83 Fuss Tiefenunterschied auf 1º R. Temperaturunterschied, thun auch dar, dass die Tiese der Bohrlöcher, deren Temperaturbeobachtungen sie zum Grunde gelegt haben, nicht die tiefsten Punkte des Quellenlaufes anzeigen, sondern daß diese Quellen aus größeren Tiefen aufsteigen, und eine böhere Temperatur mitbringen, als sie dem Tiefsten der Bohrlöcher zukommt. Für die Wärmelehre des Innern der Erde ist es gewiss von großer Wichtigkeit, in hoberen Breiten die Tiefe, bis zu welcher die äußeren Temperatureinslüsse dringen, eben so genau zu bestimmen, als sie Boussingault unter den Tropen bestimmt hat. So viel wissen wir, dass diese Tiefe abhängt: 1) von

<sup>1)</sup> Der Hr. Herausgeber dieser Annalen macht freitich die Bemerhung, dass zu Rüdersdorf die Temperatur von VVasser bestimmt wurde, welches vielleicht aus noch größerer Tiese herstammen möchte. Sollte diese Vermuthung gegründet seyn, so würde freitich eine etwas zu schnelle Temperaturzunahme gesunden worden seyn.

<sup>2)</sup> Diese Anualen, Bd. XXXI S. 365.

<sup>3)</sup> Diese Annalen, Bd. XXXII S. 284

dem Umfange der thermometrischen Variationen der Lusttemperatur des Orts, je geringer dieser Umfang, desto
kleiner jene Tiese, und umgekehrt; 2) von der Wärmeleitungssähigkeit der Erd- und Steinschichten der Erdkruste. Jener steht im Zusammenhang mit der geographischen Breite und mit der Höhe über dem Meere, je
näher dem Aequator und je höher über dem Meere, desto
geringer wird im Allgemeinen der Umfang der thermometrischen Variationen seyn. Dieser knüpst sich natürlich nur an locale geognostische Verhältnisse.

Wir haben oben gesehen, das, nach Boussingault's Beobachtungen unter den Tropen, dort die äufseren Temperatureinslüsse kaum 1 Fus tief eindringen. Nach den Angaben de Saussure's, Arago's, d'Aubuisson's und Kupffer's erstreckt sich diese Tiese in höheren Breiten bis zu 25 und 77 Fus. In dem nördlichen Sibirien scheint sie sich bis über 90 Fus hinabzuziehen, indem selbst noch in dieser Tiese das Erdreich gefroren gefunden wurde 1).

So leicht die Ermittlung dieser Tiese unter den Tropen ist, so schwierig ist sie in höheren Breiteu, da in Brunnen, Schächten und Höhlen es kaum möglich ist, die äusseren Temperatureintlüsse ganz zu beseitigen, die Versenkung von Thermometern in sestes Gestein oder in die Erde bis zu größeren Tiesen und ihre Beobachtung kaum aussührbar ist. Arago sand den Stand eines Thermometers, 25 F. unter Paris, noch nicht constant. Ja selbst in 96 F. Tiese beträgt die jährliche Variation noch  $\frac{1}{2}$  R. Beobachtungen an Thermometern, die in verschiedenen Tiesen zu Paris am 20. Juli 1825 2) in das Erdreich versenkt wurden, lassen jedoch schließen, dass die directen äußeren Temperatureinslüsse, d. h. diejenigen, welche unabhängig von der Lust sind, sich nicht viel

<sup>1)</sup> Diese Annalen, Bd. XXVIII S. 631.

<sup>2)</sup> Annul de chim. et de phys. T. XXX p. 398

tiber 25 F. orstrecken. Nach den in verschiedenen preufsischen Bergwerken angestellten Temperaturbeobachtungen 1) können schon in der mäßigen Tiese von 27
Fuß die äußeren Temperatureinslüsse dem Verschwinden nahe kommen, unter minder günstigen Umständen können sie aber in derselben Tiese, ja selbst noch in Tiesen von 55 bis 63 F. mehr oder weniger bedeutend einwirken. Achnliche Resultate geben die in Gruben des süchsischen Erzgebirges mit der größten Sorgsalt angestellten Temperaturbeobachtungen 2), obgleich die Thermometer 40 Zoll ties in Bohrlöcher im Gestein eingesenkt wurden.

So viel kann man mit Gewissheit annehmen, dass die Linien, welche die Gränze der äuseren Temperaturverhältnisse bezeichnen, Curven bilden, die unter dem Acquator bis zu einer Tiese von kaum 1 Fuss die Erdobertläche berühren, mit Zunahme der geographischen Breite sich aber immer tieser hinabziehen. Diese Curven bilden also ein Sphärosd, welches noch etwas mehr abgeplattet ist, als unsere Erde. Die Annahme Kupfer's 3) ist aber gewis nicht richtig, dass alle Punkte der Erdobertläche, in welchen die größte Aenderung der äuseren Temperatur 0°,16 R. beträgt, sich in derselben Tiese besinden, welches auch die Aenderungen seyen, die die Temperatur an der Obersläche selbst erleidet.

Ich habe eine Vorrichtung getroffen, um für die geographische Breite meines Wohnorts die Tiefe zu ermitteln, bis zu welcher die äußeren Temperatureinslüsse dringen. Ich habe nämlich in der Nähe meiner Wohnung

<sup>1)</sup> Diese Annalen, Bd. XXII S. 520.

<sup>2)</sup> A. a. (). Wie schnell die Luft selbst bis zu einer Tiefe von 40 Zull in das Gestein wirkt, darüber theilt Reich sehr interessante Beobachtungen mit. Siehe S. 9, 26 und an mehreren auderen Orten.

<sup>3)</sup> Diese Annalen, Bd. XXXII S. 270.

auf freiem Felde einen Schacht von 24 Fuß Tiefe und 34 Fuss Durchwesser abtensen und ausmauern lassen. Nachdem die einige Fuss mächtige Dammerde durchsunken war, kam man auf Sand, der das ganze Rheinthal ausfüllt, und in diesem Sande ist der Schacht abgeteuft worden. Nach der Lage des Orts war in dieser Tiefe kein Seihwasser zu erwarten, und glücklicherweise hat sich auch keins gefunden. In diesen Schacht werden in Tiefen von 6, 12, 18 und 24 F. gusseiserne hoble Cylinder von 8 Zoll Höhe und Durchmesser, auf welche eiserne Deckel wasserdicht aufgeschraubt werden, eingesetzt, und in je eines dieser Gefässe zwei Bleirühren ohne Naht von 1 Zoll Dicke wasserdicht eingeführt, so daß sie bis zur Erdobersläche herausragen. Die eine dieser Röhren (die Wasserröhre) geht bis auf den Boden des Cylinders, die andere (die Luströhre) pur eben durch den Deckel. Hierauf wird der Zwischenraum zwischen den acht Bleiröhren und zwischen den vier Cylindern gauz mit Sand ausgefüllt, und oben eine Lage Lehm zur Abhaltung der Meteorwasser auf den Sand gebracht.

Mit Hülfe dieser Vorrichtung werden nun die Temperaturbeobachtungen der Erde in den Tiefen von 6, 12, 18 und 24 Fuß auf folgende Art bewerkstelligt. Durch die Bleiröhren füllt man die eisernen Gefässe mit Wasser. Nach mehreren Tagen, wenn man mit Gewissheit annehmen kann, dass das Wasser die Temperatur der Umgebungen augenommen hat, schraubt man an die Luströhre eine Compressionspumpe, und hebt mittelst der dadurch comprimirten Lust das Wasser durch die Wasserröhre heraus, um seine Temperatur zu beobachten. Da in einem dicken Strahl schnell fliessendes Wasser erst auf längerem Wege seine Temperatur merklich verändert, wenn die Umgebungen eine sehr verschiedene Temperatur haben, so wird das ausliefsende Wasser die unveränderte Temperatur der Tiefe, in welcher es sich befand, mitbringen. Man ist tibrigens im Stande, sich durch eine unmittelbare Beobachtung hievon zu überzeugen, wenn man, ehe der Schacht mit Sand ausgefüllt
wird, die Temperatur des ausfliefsenden und des im Gefässe befindlichen Wassers gleichzeitig bestimmt.

Da auf die beschriebene Weise weder Luft noch Wasser von der Oberstäche zu den Stellen in die Erde dringen können, wo die Temperatur beobachtet wird, so werden die Temperaturen frei von diesen störenden Einstüssen als reine Resultate der Wärmeleitungsfähigkeit der Erdschichten, und mithin die Tiefen gefunden werden, bis zu welchen die äußeren Temperatureinslüsse dringen 1).

Das erste Gefäs in 24 F. Tiese habe ich bereits eingesetzt. Beide Röhren wurden mit Wasser angefüllt, das jedoch seit zwes Tagen etwas gesunken ist. Ehe sich der Apparat nicht vollkommen wasser- und lustdicht bewährt hat, werde ich nicht fortsahren. Diese Beobachtungen gedenke ich einige Jahre lang, wenigstens monatlich einmal fortzusetzen, und von Zeit zu Zeit die Resultate zur öffentlichen Mittheilung zu bringen. Es ist übersitssig zu bemerken, dass außer dem eigentlichen Zweck des Unternehmens auch noch der Nebenzweck erreicht werden wird, aus der jährlichen Veränderungs-Skale der Temperatur, wie man sie in den oberen Teusen sinden wird, und aus der der Quellen in der Nachbarschaft, die ich gleichzeitig beobachte, die Tiese des Ursprungs der letzteren zu ermitteln.

<sup>1)</sup> Da die comprimirte Lust, welche des Wasser herauspresst, nur die Oberstäche des zuletzt ausstielsenden Wassers berührt, so hann, wenn auch eine noch so große Temperaturdisserenz zwischen der drückenden Lust und dem Wasser statt finden sollte, doch kein merklicher Einstus auf die Temperatur des letzteren gedacht werden.

II. Achte Reihe on Experimental-Untersuchungen über Elektricität; von Hrn. Michael Faraday.

(Schlufs.)

11. Uaber die zur Elektrolysirung nothwendige Inten-

966) Zum Verständniss mancher Umstände bei der voltaschen Action wurde ersordert, wo möglich entscheidend zu bestimmen, ob Elektrolyte der Wirkung eines elektrischen Stroms unterhalb einer gewissen Intensität widerstehen können? — ob die Intensität, bei welcher der Strom zu wirken aushört, gleich sey für alle Körper? — und oh die so der Elektrolysirung widerstehenden Körper, nachdem sie ausgehört den elektrischen Strom als Elektrolyte zu leiten, denselben nach Art der Metalle leiten oder sich als vollkommene Isolatoren verhalten?

967) Aus den (904. 906) beschriebenen Versuchen ist einleuchtend, daß verschiedene Körper mit sehr verschiedener Leichtigkeit zersetzt werden, und daß sie anscheinend zu ihrer Zersetzung Ströme von verschiedener Intensität erfordern, indem sie einigen widerstehen, andern unterliegen. Allein es war nothwendig, durch sehr sorgfältige und besondere Versuche auszumachen, ob ein Strom wirklich durch einen Elektrolyten gehen könne, ohne ihn zu zersetzen (910).

968) Es wurde die Vorrichtung, Fig. 12 Taf. I, gemacht, bestehend aus zwei Glasgefäßen mit verdünnter Schwefelsäure vom specifischen Gewicht 1,25. Die Platte Z war amalgamirtes Zink, verbunden durch den Platindraht a mit der Platinplatte a. Der Platindraht a verband die beiden Platinplatten PP', und der Platindraht a saß an der Platinplatte a. Auf die Platte a war ein

mit Jodkalium-Lösung befeuchtetes Papier gelegt. Der Draht c war so gebogen, dass man ihn nach Belieben mit seinem Ende auf diesem Papiere ruhen, und dann durch die Jodabscheidung den etwaigen Durchgang eines Stroms angeben, oder, nachdem er in die punktirte Lage gebracht, in directe Verbindung mit der Platinplatte treten, und so die Elektricität ohne bewirkte Zersetzung überleiten lassen konnte. Der Zweck dabei war, durch die Wirkung der Säure auf das amalgamirte Zink im ersten Gefäss einen Strom zu erregen, ihn mittelst der Platin-Elektroden durch die Säure im zweiten Gefäss zu leiten (damit seine etwaige wasserzersetzende Kraft beobachtet werden könnte) und seine Anwesepheit nach Belieben durch die Zersetzung bei e zu ermitteln, ohne ihm beständig das Hinderniss entgegenzusetzen, welches entstanden seyn würde, wenn man ihn dort fortwährend eine Zersetzung hätte bewirken lassen. Zu Aufang des Versuchs wurde der Draht c auf das Papier gesetzt, wo dann bei e eine Zersetzung eintrat; und darauf wurde er auf dem entblößten Theil der Platte e stehen gelassen, so dass eine beständige metallische Berührung stattfand.

969) Nach mehren Stunden wurde das Drahtende wieder auf das Probepapier bei e gestellt; es trat eine Zersetzung ein, und der Uebergang des Stroms war also vollkommen erwiesen. Nur war der Strom nun, verglichen mit seiner Stärke zu Anfange des Versuchs, sehr schwach, in Folge eines besondereu Zustandes, welchen die Metallslächen im zweiten Gefäse angenommen hatten, und vermöge dessen sie dem Durchgang des Stroms einen Widerstand entgegensetzten (1040). Indess erwiese sich durch die Zersetzung, dass dieser Zustand der Platten im zweiten Gefäse nicht fähig war, den im ersten Gefäse erregten Strom ganz zu hemmen, und weiter war nichts in der gegenwärtigen Untersuchung zu ermitteln nothwendig.

970) Von Zeit zu Zeit wurde dieser Apparat unter-

sucht; allein zwölf Tage lang, währenddes das Wasser im zweiten Gesäs beständig seiner Wirkung ausgesetzt gewesen war, fand immer eine Circulation von einem elektrischen Strome statt. Ungeachtet dieser langen Zeit kam nicht die geringste Anzeige von Gasblasen auf einer der Platten in diesem Gesäse zum Vorschein. Hieraus schließe ich, dass wirklich ein Strom übergegangen war, aber einer von geringerem Stärkegrad als der, bei welchem die Bestandtheile des Wassers ohne Hülfe einer secundären Krast, wie sie aus der Verbindbarkeit derselben mit der Substanz der Elektroden oder mit der umgebenden Flüssigkeit entspringt, sich trennen.

971) Man könnte meinen, Sauerstoff und Wasserstoff wären in so geringen Mengen entwickelt worden, dass sie sich gänzlich in Wasser lösten und endlich an der Obersläche entwichen oder sich wieder zu Wasser vereinigten. Dass der Wasserstoff so gelöst werden könne, zeigte sich im ersten Gefäs; denn nach mehren Tagen erschienen auf einem Glasstab, der zur Auseinanderhaltung des Zinks und Platins eingesteckt worden war, und auf dem Platin selbst, allmälig kleine Gasblasen, und diese bestanden aus Wasserstoff. Ihre Entstehung war die, dass das Zink, ungeachtet seiner Amalgamation, eine kleine directe Einwirkung von der Säure erlitt, wodurch von seiner Obersläche beständig ein kleiner Strom von Gasblasen aufstieg; ein kleiner Theil dieses Wasserstofflöste sich allmälig in verdünnter Säure, und wurde zum Theil au der Oberfläche des Stabes und der Platte in Freiheit gesetzt, gemäß der wohl bekannten Einwirkung solcher starren Körper auf Lösungen von Gasen (623. etc.).

972) Allein wären im zweiten Gefässe die Gase durch Zersetzung des Wassers entwickelt und hätten sie gesucht sich zu lösen, so würde auch mit allem Grund zu erwarten gewesen seyn, das einige Blasen an den Elektroden zum Vorschein gekommen wären, besonders an der negativen, wenn auch nur wegen deren Wirkung

als ein festes Korn auf die vermeintliche Lösung. Allein es erschien selbst nach zwölf Tagen keine Blase.

973) Sobald indefs nur einige Tropfen Salpetersäure in das Gefäls A, Fig. 12 Tal. I, geschüttet wurden, waren die Resultate ganz anders. In weniger als fünf Miputen erschienen dann Gasblasen an den Platten  $m{P}^t$  und P" im zweiten Gefäs. Um zu beweisen, dass dies die Wirkung des elektrischen Stroms sey (dessen Uebergang zugleich aus der Probe bei e hervorging), wurde die Verbindung bei e unterbrochen, die Platten P'P" von Blasen gereinigt und 15 Minuten laug in der Säure des Gefasses B gelassen. Während dieser Zeit erschienen keine Blasen auf ihnen. Allein nach Wiederherstellung der Verbindung bei e verstrich nicht eine Minute als schon Gas auf den Platten erschien. Es ist also vollkommen bewiesen, dass der im Gefäss A durch verdünnte Schwefelsäure mit Zusatz von etwas Salpetersäure erregte Strom Intensität genug besafs, um die chemische Verwandtschaft zwischen dem Sauerstoff und Wasserstoff des Wassers im Gefässe B zu überwinden, während der durch Schweselsäure allein erregte Strom nicht stark ge-

971) Als eine starke Lösung von Aetzkali in dem Gesäse A zur Erregung des Stromes angewandt wurde, fand sich durch die Zersetzung bei e, dass wirklich ein Strom überging. Allein er hatte nicht Stärke genug, um das Wasser im Gesäß B zu zersetzen. Denn wiewohl der Apparat 14 Tage stehen blieb, und während der ganzen Zeit Beweise von dem Uebergange des Stromes gab, so erschien doch nicht das mindeste Gas an den Platten P'P", noch sonst eine Anzeige von geschehener Wasserzersetzung.

975) Nun wurde mit einer Lüsung von schweselsaurem Natron experimentirt, um zu ermitteln, ob zu dessen Zersetzung auch eine gewisse elektrolytische Intensität ersorderlich sey, wie es so eben sür das Wasser sestgestellt worden (974). Der Apparat war wie Fig. 13 Taf. I eingerichtet. P ist eine Platin- und Z eine Zinkplatte, beide eingetaucht in eine Kochsalzlösung; a und b sind Platinplatten, die durch Platindrähte (ausgenommen in dem Galvanometer g) mit P und Z verbunden sind, c'ist ein platiner Verbindungsdraht, der mit seinen Enden entweder auf die Platten a und b oder auf die daranf liegenden, mit Lösungen getränkten Papiere gesetzt wird, so dass man den Strom entweder ohne Zersetzung oder mit einer oder zwei Zersetzungen, wie es das Bedürsnis ersorderte, übergehen lassen konnte. Um mit den Anoden und Kathoden an den Zersetzungsstellen wechseln zu können, wurde dem Apparat zuweilen die Einrichtung Fig. 14 gegeben. Hier wurde nur eine Platipplatte c angewandt, und beide Papierstücke, auf denen die Zersetzung vorgenommen werden sollte, wurden auf dieselbe gelegt; die Drähte von P und Z standen entweder auf diesen Papierstücken, ader auf der Platte c, je nachdem der Strom mit oder ohne Zersetzung der Lösungen erforderlich war.

976) Als an eine Zersetzungsstelle eine Lösung von Jodkalium und an die andere eine von schwefelsaurem Natron gebracht wurde, so dass der elektrische Strom zugleich durch beide Lösungen gehen muste, wurde die Jodidlösung langsam zersetzt, unter Abscheidung von Jod an der Anode, und von Alkali an der Kathode; allein die Lösung von schweselsaurem Natron gab keine Anzeigen von Zersetzung, schied weder Alkali noch Säure aus. Als die Drähte so gestellt wurden, dass die Jodidlösung allein der Wirkung des Stromes ausgesetzt war (900), wurde sie rasch und mächtig zersetzt; allein als ich den Drähten eine solche Stellung gab, dass bloss das Glaubersalz unter der Wirkung war, widerstand es auch jetzt der Zersetzung. Endlich wurde der Apparat so eingerichtet, zwölf Stunden lang unter einer Glasglocke stehen gelassen, während welcher ganzen Zeit der Strom

fortwährend durch die Glaubersalzlösung ging, die nur in zwei Lagen Lackmus- und Kurkumä-Fliefspapier entluiten war. Nach Verlauf dieser Zeit ergab sich aus der Zersetzung der an der zweiten Zersetzungsstelle befindlichen Jodidlösung, dass der Strom noch überging und zwölf Stunden lang übergegangen war, doch hatte sich keine Spur von Säure oder Alkali aus dem schwefelsauren Natron abgeschieden.

977) Aus diesen Versuchen kann, glaube ich, geschlossen werden, daß eine Lösung von schweselsaurem Natron einen Elektricitätsstrom zu leiten vermag, welcher unfähig ist dieß Salz zu zersetzen; daß dieß Salz im Zustande der Lösung, wie das Wasser, eine gewisse elektrolytische Intensität zu seiner Zersetzung erfordert; und zwar eine weit höbere, als das Jodkalium in einem ähnlichen Zustand von Lösung.

978) Ich experimentirte nun mit Körpern, die durch Schmelzung zersetzbar gemacht werden, und zwar zuerst mit Chlorblei. Der Strom wurde durch Schweselsäuse, ohne Salpetersäure, zwischen einer Zink- und einer Platinplatte erregt (Fig. 15), und dann enccessiv geleitet durch etwas Chlorblei, geschmolzen auf Glas bei a, durch ein mit Jodkaliumlösung beseuchtetes Papier bei b, und durch ein Galvanometer bei g. Der Draht ab war von Plutin. Bei dieser Vorrichtung zeigten die Zersetzung bei b, und die Ablenkung bei g, dass ein Strom tiberging, allein bei a kam keine Zersetzung zum Vorschein, selbst picht als bei b eine metallische Communication bergestellt ward. Der Versuch wurde mit gleichem Erfolge mehrmals wiederholt, und ich schließe daraus, daß in diesem Fall der Strom nicht intensiv genug war, um das Chlorblei zu zersetzen, und ferner, daß das geschwolzene Chlosbiei, wie das Wasser (974) einen elektrischen Strom zu leiten vermag, der nicht so intensiv ist als zu seiner Zersetzung erfordert wird.

979) Nun wurde Chlorsilber statt des Chlorbleis

bei a, Fig. 15, angebracht. Jetzt zeigte sich eine sehr rasche Zersetzung der Jodkalium-Lösung bei b, und, als daselbst eine metallische Communication hergestellt wurde, eine sehr beträchtliche Ablenkung der Galvanometernadel bei g. Es schien auch Platin an der Anode des geschmolzenen Chlorsilbers bei a gelöst zu werden, und alle Anzeigen einer daselbst eingetretenen Zersetzung waren sichtbar.

980) Ein fernerer Beweis von der Zersetzung wurde auf folgende Weise erhalten. Ich brachte die Platindrähte in dem geschmolzenen Chlorid bei a sehr nabe an einander, und liess sie so, während bei b eine metallische Communication hergestellt war. Die Ablenkung des Galvanometers zeigte den Uebergang eines Stromes an, eines zwar schwachen, aber constanten. Nach einer oder zwei Minuten wurde die Nadel indess plötzlich sehr heftig ergriffen, und sie zeigte einen eben so starken Strom an, wie wenn bei a Metallcontact stattgefunden hätte. Und wirklich war diess auch der Fall, denn das durch den Strom reducirte Silber war in langen zarten Nadeln krystallisirt, die zuletzt die metallische Communication herstellten; und so wie sie einen kräftigeren Strom durchließen als das geschmolzene Chlorid, so bewiesen sie zugleich, dass das Chlorid eine elektrochemische Zersetzung erlitten hatte. Hieraus erhellt, dass der Strom. welcher durch verdünnte Schwefelsäure zwischen Zink und Platin erregt wird, eine größere Intensität besitzt als zur Elektrolysirung von geschmolzenem Chlorsilber, wenn es sich zwischen Platin-Elektroden befindet, erfordert wird, obgleich er nicht intensiv genug ist, um unter denselben Umständen Chlorblei zu zersetzen.

'981) Ein Tropsen Wasser, statt der geschmolzenen Chloride bei a angebracht, zeigte, wie in dem früheren. Fall (970), dass es einen zu seiner Zersetzung unzulänglichen Strom leiten könne, denn zugleich trat nach einiger Zeit bei b eine Zersetzung der Jodidlösung

ein. Allein seine Leitungsfähigkeit war viel geringer als die des geschmolzenen Chlorbleis (978).

982) Geschmolzener Salpeter leitete etwas besser. Ich vermochte nicht mit Gewissheit zu entscheiden, ob er elektrolysirt wurde; allein ich vermuthe nicht, denn am Platin an der Kathode sand keine Entsärbung statt. Wäre Schwesel-Salpetersäure in dem Erregungsgesässe angewandt worden, würden Salpeter und Chlorblei eine Zersetzung erlitten haben, wie das Wasser.

983) Diese Beispiele von Leitung ohne Zersetzung und die Nothwendigkeit einer gewissen elektrolytischen intensität zur Trennung der Ionen verschiedener Elektrolyte stehen im unmittelbaren Zusammenhange mit den Versuchen und Resultaten, die im §. 10 der vierten Reihe dieser Untersuchungen (418. 423. 444. 449) 1) gegeben worden sind. Allein es ist in Bezug sowohl auf den ersten Ursprung des elektrischen Stroms, als auf die Weise, in welcher dieser durch die Dazwischenkunft größerer oder kleiner Strecken schlechter, entweder zersetzbarer oder nicht zersetzbarer Leiter geschwächt wird, eine genauere Kenntnifs der Natur der Intensität erforderlich, ohn jeuer Zusammenhang im Einzelnen und vollständig verstanden werden kann.

984) Beim Wasser scheinen die bis jetzt von mir angestellten Versuche zu zeigen, dass wenn der elektrische Strom auf eine geringere als die zur Zersetzung desselben ersorderliche Intensität geschwächt worden ist, der Grad der Leitung derselbe bleibt, es mag Schweselsäure oder irgend einer der vielen Körper, welche seine Uebersührungskrast als Elektrolyt abändern, zugegen seyn oder nicht; oder mit anderen Worten, dass die für das Wasser ersorderliche elektrolytische Intensität gleich ist, das Wasser mag rein oder durch Zusatz einer jener Substanzen leitender gemacht worden seyn; und dass das Wasser, es mag rein oder gesäuert seyn, für Ströme von ge-

ringerer Intensität als die eben genannte ein gleiches Leitungsvermögen besitzt. Ein Apparat wie Fig. 12 wurde zusammengestellt, mit Schwefelsäure im Gefässe A und reinem destillirten Wasser im Gefäs B. Aus der Zersetzung bei e schlen es, wie wenn das Wasser für einen Strom von so geringer Intensität, dass er keine Zersetzung bewirkt, ein besserer Leiter sey als verdünnte Schweselsäure. Ich bin jedoch geneigt, diese scheinbar bessere Leitung des Wassers von Veränderungen in jenem eigenthümlichen weiterhin (1040) beschriebenen Zustand der Platin-Elektrode berzuleiten, welchen diese, so weit ich sehe, in verdünnter Schweselsäure in höherem Grade annehmen als in reinem Wasser. Das den Säuren, Alkalien, Salzen und anderen gelösten Körpern eigenthümliche Vermögen, die Leitungsfähigkeit zu erhöhen, scheint aur in den Fällen, wo der dem Strom unterworfene Elektrolyt eine Zersetzung erleidet, Stand zu halten, und dagegen allen Eintlus zu verlieren, wenn der durchgelassene Strom zu schwach ist, um eine chemische Veränderung zu bewirken. Wahrscheinlich besitzt ein Elektrolyt im starren Zustande (419) ein gleiches Leitungsvermögen wie im flüssigen Zustande für Ströme von geringerer als der erforderlichen elektrolytischen Intensität.

985) Elektricitätsströme, hervorgebracht durch weniger als acht bis zehn Plattenpaaren (series of voltaic elements), lamen sich auf die Intensität, bei welcher sie vom Wasser ohne Zersetzung geleitet worden, dadurch zurückführen, daß man sie durch drei oder vier Gefäße leitet, worin Wasser zwischen Platinflächen enthalten ist. Die Principien der Schwächung (principles of interference), auf denen diese Wirkungen beruben, werden weiterhin beschrieben werden (1009. 1018); allein das Verfahren kann nützlich seyn, um Ströme von Normalstärke zu erhalten, und ist wahrscheinlich auf Batterien von jeglicher Zahl von Plattenpaaren anwendbar.

986) Da wir aller Wahrscheinlichkeit nach in Zutunst finden werden, dass alle Elektrolyte einen elektriichen Strom von gewisser Intensität zu ihrer Zersetzung efordero, sie aber in dem dazu erforderlichen Grad von latensität verschieden sind, so wird es wünschenswerth, sie pach dem Grade ihrer elektrolytischen Intensitäten in emer Tafel zusammenzustellen. Ehe aber eine solche Talel construirt werden kann, müssen Untersuchungen uber diesen Punkt jedoch sehr weit ausgedehnt werden, und darin eine größere Zahl von Körpern eingeschlossep werden als bisher erwähnt wurde. Bei solchen Versuchen wird es besonders nützlich seyn, die Natur der angewandten Elektrode zu beschreiben, oder wo möglich solche auszuwählen, welche, wie Platin und Graphit, in gewissen Fällen, nicht fähig sind, die Trennung der abzuscheidenden Ionen zu unterstützen (913).

987) Von den beiden Arten, auf welche Körper die elektrischen Kräfte zu leiten vermögen, nämlich der, welche die Metalle so charakteristisch zeigen, und der, welche mit einer Zersetzung begleitet ist, scheint die erste allen Körpern gemein zu seyn, wiewohl in einem fast unendlichen Grad von Verschiedenheit; die zweite aber ist bis jetzt bloß bei den Elektrolyten angetroffen. Es ist jedoch möglich, daß man sie künftig auch bei den Metallen auffinden werde; denn deren Fähigkeit, ohne Zersetzung zu leiten, kann vielleicht mit Recht davon abgeleitet werden, daß sie zu ihrer Zersetzung eine sehr hohe elektrolytische Intensität erfordern.

987½) Der Satz, dass eine gewisse elektrolytische totensität nothwendig ersorderlich ist, wenn eine Zerzetzung eintreten soll, ist von großer Wichtigkeit bei allen Betrachtungen über die wahrscheinlichen Wirkungen schwacher Ströme, wie sie z. B. durch natürliche Thermo-Elektricität oder natürliche voltasche Ketten hervorgerusen werden. Denn um eine Zersetzung oder Verbindung zu bewirken, muse der Strom nicht bloß da

seyn, sondern auch eine gewisse Intensität haben, eheer die ruhenden, ihm sich widersetzenden Verwandtschaften überwältigen kann, sonst wird er geleitet werdem und keine permanenten Effecte bewirken. Andererseites sind nun auch die Grundsätze einleuchtend, nach denem man eine entgegenwirkende Action durch die Juxtaposition solcher Körper, die nicht genug Affinität haben, um direct auf einander einzuwirken (913), wird so schwächen können, das ein sehr schwacher Strom im Stande ist chemische Veränderungen herbeizusühren.

988) Indem ich diesen Abschnitt über die zur Elektrolysirung nothwendige Intensität beende, kann ich nicht umhin über die Intensität überhaupt den folgenden merkwürdigen Schluss auszusprechen. Es scheint, dass ein voltascher Strom von einer gewissen Intensität, die von der Stärke der ihn hervorrusenden chemischen Verwandtschaften abhängt (916), einen gegebenen Elektrolyten ohne Beziehung auf die Menge der durchgegangenen Elektricität zersetzen kann, indem die Intensität allein entscheidet, ob der Elektrolyt zersetzt werde oder nicht. Wenn sich dieser Schluss bestätigt, werden wir die Umstände so einrichten können, dass dieselbe Menge von Elektricität übergeht in derselben Zeit durch dieselbe Oberstäche in denselben Körper, in demselben Zustand, und dass sie dabei doch an Intensität verschieden ist, und deugemäß in dem einen Fall zersetzt, in dem andern nicht. Denn nimmt man eine Elektricitätsquelle von einer zum Zersetzen unzureichenden Intensität, und ermittelt die in einer gegebenen Zeit übergegangene Elektricitätsmenge, so ist es leicht eine andere Quelle von zureichender Intensität zu nehmen, und durch Dazwischensetzung schlechter Leiter die Menge der Elektricität auf dasselbe Verhältniss wie im ersten Strom zurückzusühren, und dann werden alle Bedingungen zur Hervorbringung der beschriebenen Resultate erfüllt seyn.

III. Ueber zusammengesetzte voltasche Ketten oder die voltasche Batterie.

989) Geht man von der Betrachtung einfacher Ketm (875 ff.) zu deren Vereinigung zu einer voltaschen Batterie über, so ist einleuchtend, dass wenn die Sachen to geordnet worden, dass zwei Gruppen von Verwandtschaften, statt gegen einander, wie in Fig. 1 und 4 (880. 891), mit einander wirken müssen, sie dann statt einander zu stören, vielmehr einander unterstützen werden. Dies ist der einfache Fall bei zwei Plattenpaaren, die zur Bildung Einer Kette angeordnet sind. Bei solchen Apordnungen wird die Thätigkeit des Ganzen bekanntlich erhöht, und wenn man zehn oder bundert oder eine noch größere Auzahl solcher Alternationen zweckmäßig zusammenstellt, wird die Kraft des Ganzen verhältnissmälsig erhöht, und wir erhalten so jenes vortreffliche Instrument zu physikalischen Untersuchungen, die voltasche Batteria,

990) Aus den bereits aufgestellten Grundsätzen von der festen Wirkung ist aber klar, dass die Quantität der Elektricität in dem Strom nicht erhöht werden kann mit Vergrößerung der Quantität des Metalls, welches ieder neuen Stelle der chemischen Action oxydirt und gelöst wird. Eine einfache Zink-Platin-Kette versetzt. wittelst der Oxydation von 32,5 Gran Zink (868), eben so viel Elektricität in den Zustand eines Stroms, als eine lausend Mal größere Menge, oder nahe fünf Pfund des-Selben Metalls, durch seine Oxydation in einer regulären Batterie von tausend Plattenpaaren liefern würde. Denn es ist einleuchtend, dass die Elektricität, die in der ersten Zelle vom Zink durch die Säure zum Platin geht, und die von der Zersetzung einer festen Menge Wasser in dieser Zelle begleitet oder gar erzeugt wird, in der zweiten Zelle nicht vom Zink durch die Säure zum Platin gehen kann, ohne nicht dort dieselbe Menge Wasser zu zersetzen und dieselbe Menge Zink zu oxydiren (924.

949). Dasselbe geschieht in allen übrigen Zellen; in jeder muß das elektro-chemische Aequivalent Wasser zersetzt werden, che der Strom durch dieselbe gehen kann. Denn die Menge der durchgegangenen Elektricität und die Menge des zersetzten Elektrolyten müssen aequivalent zu einander seyn. Die Wirkung einer jeden Zelle geht also nicht dahin, die in irgend einer Zelle in Bewegung gesetzte Quantität (Elektricität) zu vergrößern, sondern diejenige Quantität (Elektricität) forttreiben zu helfen, deren Uebergang mit der Oxydation des Zinks in dieser Zelle vereinbar ist, und in dieser Weise erhöht sie jene eigentbümliche Eigenschaft des Stroms, welche wir mit dem Namen Intensität bezeichnen, ohne die Quantität zu vermehren, welche der in jeder einzelnen Zelle der ganzen Reihe oxydirten Menge Zinks entspricht.

991) Um diess zu beweisen stellte ich zehn Plattenpaare von Platin und amalgamirtem Zink mit verdünnter Schwefelsäure zu einer Batterie zusammen. Als ich diese Batterie schloss, wirkten alle Platten, und an den Platinflächen entwickelte sich Gas. Diess wurde gesammelt, und es fand sich, dass die Menge desselben in allen Zellen eleich war: und eben so stand die Menge des an jeder Platinplatte entwickelten Wasserstoffs in demselben Verhältnifs zur Menge des an jeder Zinkplatte gebildeten Oxyds, wie es früher bei dem Versuche mit der einfachen Kette der Fall war (864 etc.). Es war also gewifs, dass gerade so viol, und nicht mehr. Elektricität durch die Reihe von zehn Plattenpaaren durchgegangen war, als durch ein einziges Paar gegangen oder in Bewegung gesetzt seyn würde, ungeachtet im ersten Fall eine zehn Mal größere Menge Zink verbraucht wurde.

992) Diese Wahrheit ist auch schon längst auf einem anderen Wege bewiesen, nämlich durch die Einwirkung des entwickelten Stroms auf eine Magnetnadel. Die ablenkende Kraft eines einzigen Plattenpaares ist nämlich gleich der ablenkenden Kraft der ganzen Batterie, wenn

wr die angewandten Drähte dick genug sind, um den Strom eines einzigen Plattenpaars ungehindert zu leiten; allein die Ursache dieser Gleichheit konnte nicht verstanden werden, so lange die feste Wirkung und Entwicklung der Elektricität (783, 869) unbekannt war.

993) Dass die Zersetzungskraft einer Batterie die eines einzigen Plattenpaars übertrifft, ist auf zweisache Weise einleuchtend. Elektrolyte, welche durch eine so starke Verwandtschaft zusemmengehalten werden, dass sie dem einfachen Plattenpaar widerstehen, geben ihre Elemente unter dem von vielen Plattenpaaren erregten Strome aus; und ein Körper, welcher durch die Wirkung eines oder einiger wenigen Plattenpaaren zersetzt wird, zerfällt desto leichter in seine Ionen als auf ihn die von einer größeren Zahl von Plattenpaaren erregten Elektricität einwirkt.

994) Beide Wirkungen sind, glaube ich, leicht verständlich. Was auch die Intensität seyn mag (und sie mus patürlicherweise von der Natur der Elektricität abhängen, davon, ob diese aus einer oder mehren Flüssigkeiten bestehe, aus Vibrationen eines Aethers oder irsend einer anderen Art oder einem Zustand von Matene), so ist doch nicht schwierig einzusehen, dass der Grad von Intensität, mit welchem ein Elektricitätsstrom von dem ersten voltaschen Element entwickelt wird, eine Verstärkung erfährt, wenn dieser Strom der Wirkung eines zweiten voltaschen Elements ausgesetzt wird; und da die Zersetzungen bloß widerstrebende Wirkungen sind, aber genau von gleicher Art wie die, welche den Strom erzeugen (917), so scheint es eine natürliche Folgerung, daß die Verwandtschaft, welche der Kraft einer einzeluen Zersetzungswirkung widerstehen kann, unfähig sey den Krästen so vicler Zersetzungswirkungen, wie in der voltaschen Säule gemeinschaftlich thätig sind, Widerstand zu leisten.

995) Dass ein Körper, welcher einem Strom von

schwacher Intensität unterliegt, noch leichter einem von größerer Stärke weicht, und dennoch dabei keinen Wisdersprüch mit dem Gesetz von der festen elektrolytischen Action darbietet, ist vollkommen erklärlich. Alle Thatsachen, und auch die Theorie, welche ich aufzustellen wagte, zeigen, daß der Act der Zersetzung dem Uebergang des elektrischen Stroms eine gewisse Kraft entgegensetzt; und daß dieser Widerstand mehr oder weniger leicht überwunden wird, in dem Maaße als der zersetzende Strom eine größere oder geringere Kraft besitzt, stimmt mit allen unseren Kenntnissen von dem elektrischen Wesen vollkommen überein.

996) Schon früher (947) habe ich bei der chemischen Einwirkung zwischen Zink und verdünnter Schwefelsäure zwei Theile unterschieden; den, welcher geradezu auf das Zink einwirkt und auf einmal Wasserstoff an dessen Obersläche entwickelt, und den, welcher, indem er quer durch den vorhandenen Elektrolyten (in diesem Fall: Wasser) eine Anordnung der chemischen Kräfte bewirkt, Sauerstoff aus demselben aufzunehmen sucht, es aber nicht vermag, sobald nicht der darauf folgende elektrische Strom einen freien Durchgang haben, und der Wasserstoff anderswo als am Zink ausgeschieden werden kann. Der elektrische Strom hängt gänzlich von diesem zweiten Theile ab. Allein, wenn der Strom durch Begünstigung der elektrolytischen Action übergehen kann, strebt er, den ersten Theil zu verringern und den letzteren zu vergrößern.

997) Es ist also klar, dass wenn gewöhnliches Zink in einer voltaschen Kette angewandt wird, ein ungeheuerer Verlust an der Krast stattsindet, welche in die Gestalt eines elektrischen Stroms versetzt werden soll; eine Folgerung, die schr einleuchten mus, wenn man bedenkt, dass viertehalb Unzen Zink, gehörig oxydirt, Elektricität genug in Umlauf setzen, um fast eine Unze Wasser zu zerlegen und 2400 Kubikzoll Wasserstossgas zu ent-

wickeln. Dieser Krastverlust sindet nicht nur statt während der Zeit, dass die Elektroden der Batterie in Gemeinschaft stehen, wo er alsdann proportional ist der Wasserstossenge, die an der Obersläche einer der Zinkplatten entwickelt wird, sondern er umschließt auch die gesammte chemische Action, welche stattsindet, wenn die Enden der Säule noch nicht mit einander verbunden sind.

998) Dieser Verlust ist weit größer beim gewöhnlichen Zink als bei reinem, wie Hr. De la Rive gezeigt bat 1). Die Ursache hievon ist, dass wenn verdünnte Schwefelsäure auf gewöhnliches Zink einwirkt, Theilchen von dem etwa darin vorhandenen Kupfer, Blei, Kadmium und anderen Metallen an seiner Obertläche entblößt werden, und dass diese, da sie mit dem Zink in Berührung stehen, kleine sehr wirksame voltasche Ketten bilden, welche eine große Zerstörung des Zinks veranlassen, so wie eine große Entwicklung von Wasserstoff, scheinbar auf der Obertläche des Zinks, in Wirklichkeit aber auf der Oberstäche dieser beigemengten Metalle. In demselben Verhältnis, da diese zur Entladung der Elektricität oder zur Rückführung derselben zu dem Zink dienen, verringern sie deren Vermögen zur Erzeugung eines Stroms, welcher eine größere Strecke durch die Säure geben, und nur durch die Kupfer- oder Platinplatte, welche mit dem Zink zur Bildung einer voltaschen Kette verbunden ist, catladen werden soll.

999) Alle diese Uebelstände werden vermieden dorch Anwendung eines Zinkamalgams in der von Hrn. Kemp empfohlenen Weise<sup>2</sup>) oder durch Anwendung der amalgamirten Platten des Hrn. Sturgeon (863), welcher über die Anwendung derselben zu galvanischen Batterien sagt: Wo es nicht auf die Zerbrechlichkeit und andere mit der Einverleibung des Quecksilbers zum Zink verknüpften

<sup>1)</sup> Biblioth. universelle, T. 43 p. 341 (Annal, Bd. XIX S. 221).

<sup>2)</sup> Jameson's Edinburgh Journ. Oct. 1828.

Umstände ankommt, würde die Amalgamation der Zinkflächen bei galvauischen Batterien eine wichtige Verbesserung seyn; denn das Metall hält weit länger vor und bleibt eine bedeutende Zeit, selbst mehre Stunden lang glänzend; wesentlich Umstände bei der Anwendung dietes Apparats 1).

1000) Zink, auch unreines, so zubereitet, zersetzt das Wasser der verdünnten Säure nicht merklich, sondern hat eine solche Verwandtschaft zum Sauerstoff, dass in dem Moment, wo es ein Metall, wie Kupfer oder Platin, das weuig oder keine Verwandtschaft hat, in der Säure berührt, einen kräftigen und ergiebigen elektrischen Strom erregt. Wahrscheinlich wirkt das Quecksilber dadurch. daß es vermöge seiner Flüssigkeit die Oberfläche in einen gleichmäßigeren Zustand versetzt, und zwischen einem Ort und dem andern diejenigen kleinen Verschiedenheiten aufhebt, welche zur Bildung der (998) erwähnten kleinen Ketten nöthig sind. Wenn anfänglich in dem Verhältniss von Zink und Onecksilber eine Stelle der Oberfläche verschieden ist von einer andern so wird die Stelle, wo sich weniger Quecksilber befindet, zuerst angegriffen, und, in Folge der Auflösung von Zink, bald in gleichen Zustand mit der andern versetzt, so dass die ganze Platte auf der Obersläche gleichförmig wird. Ein Theil derselben kann also nicht als Entlader für einen anderen wirken; und folglich ist die gesammte chemische Krast auf das Wasser an seiner Oberfläche in demjenigon gleichmässigen Zustand (949), welcher, wiewohl er einen elektrischen Strom durch die Flüssigkeit zu einer andern, als Entlader (950) dienenden Metallplatte zu erregen trachtet, doch keine Unregelmässigkeit darbietet.

<sup>1)</sup> Hr. Sturgeon ist natürlich unbekannt mit der sesten Elektricitätserzeugung durch chemische Action, und sührt in der That den Versuch als den strengston Boweis gegen die chemische Theorie des Galvaniamus an.

durch die ein Theil mit geringeren Verwandtschaften für den Sauerstoff als Entlader für einen andern wirken könnte. Zwei vortreffliche und wichtige Folgen ergeben sich aus diesem Zustand des Metalls. Die erste ist, dass für die Oxydation einer gewissen Menge Zink das volle Aequivalent von Elektricität erhalten wird, und die zweite: dass eine Batterie, erbaut mit so zubereitetem Zink und geladen mit verdünnter Schwefelsäure, nur so lange thätig ist als die Elektroden in Verbindung stehen, und sogleich zu wirken aushören, so wie man diese Verbindung unterbricht.

1001) Ich hatte eine kleine Batterie von zehn Plattenpaaren solchergestalt aufgebaut, und bin überzeugt, dass dergleichen Vorrichtungen sehr wichtig seyn werden, besonders für die Entwicklung und Erläuterung der physikalischen Grundsätze dieses Instruments. Als Metalle wandte ich Platin und amalgamirtes Zink an, verbunden mit einander durch angelöthete Platindrähte; der ganze Apparat hatte die Form eines Becher - Apparats (Couronne des Tasses). Die Flüssigkeit war verdünnte Schwefelsäure von dem specifischen Gewicht 1,25. Es and keine Wirkung auf die Metalle statt, ehe nicht die Elektroden in Gemeinschaft gesetzt waren, und dann war die Wirkung auf das Zink nur proportional der Zersetzung in der Experimentir-Zelle; denn wenn der Strom hier verzögert wurde, wurde er es auch in der Batterie, und es fand keine Vergeudung der Kräfte des Metalles statt.

1002) In Folge dieser Umstände blieb die Säure in sten Zellen weit länger wirksam als gewöhnlich. In der That ward sie mit der Zeit nicht merklich schwächer; denn so lange das ihrer Einwirkung ausgesetzte Metall in dem gehörigen Zustand verblieb, behielt auch die Säure fast ihre anfängliche Stärke. Daraus entsprang dann eine Beständigkeit in der Wirkung, welche die mit gewöhnlichem Zink zu erlangende weit übertraf.

1003) Eine andere vortreffliche Folge ist, dass die Batterie während der Ruhezeit zwischen zwei Versuchen ihren ansänglichen, sehr wirksamen Zustand wieder erlangt. Ein in verdünnte Schweselsäure eingetauchtes Plattenpaar von Platin und amalgamirtem Zink giebt bei der ersten Schließung einen sehr mächtigen Strom, der aber sogleich sehr viel an Kraft verliert, und zuweilen bis auf ein Achtel oder Zehntel seiner aufänglichen Stärke berabsinkt (1036). Diess rührt daher, dass die mit Zink in Bertihrung stehende Säure durch das gebildete Zink neutralisirt, und so eine fortgesetzte schnelle Oxydation des Metalls gehindert wird. Bei gewöhnlichem Zink mischt die Gasentwicklung an dessen Oberfläche alle Flüssigkeit durch einander, und bringt so frische Säure an das Metall, wodurch dann das daselhst gebildete Oxyd entfernt wird. Bei der Batterie von amalgamirtem Zink verbreitet sich, nach jeder Aufhebung des Stroms, die Salzlösung dicht am Zink allmälig in die übrige; und bei Erneuerung des Contacts der Elektroden befinden sich die Zinkplatten unter den günstigsten Umständen zur Erzeugung eines schnellen und mächtigen Stroms.

1004) Auf den ersten Blick könnte man sich einbilden, das amalgamirte Zink wirke wegen des auf seiner Oberfläche befindlichen Quecksilbers weit schwächer als gewöhnliches Zink. Diess ist aber nicht der Fall. Als der elektrische Strom einer einsachen Kette von Platin und amalgamirtem Zink dem Strom einer andern von Platin und nicht amalgamirtem Zink entgegengestellt ward, war der erstere sehr stark, wiewohl sich an dem amalgamirten kein Gas entwickelte, an dem unamalgamirten aber viel. Wenn ferner, wie Davy gezeigt hat 1), amalgamirtes Zink mit nicht amalgamirtem in Berührung gezetzt, und mit diesem in verdünnte Schweselsäure oder eine andere erregende Flüssigkeit eingetaucht wird, ist das erstere positiv gegen

letztere, d. h. der Strom geht von dem amalgamirten ik durch die Flüssigkeit zu dem nicht amalgamirten erklärt dies, indem er annimmt, "der elektrische Chatter eines Metalles hänge nicht ab von einer inwohnden und specifischen Eigenschaft, sondern von seinem onderen Zustande, von jener Form der Aggregation, telche dasselbe zur chemischen Veränderung geschickt sche."

1005) Die Vorzüglichkeit des amalgamirten Zinks ingt indess nicht von einer solchen Ursache ab, sonten ist eine sehr einsache Folge des Zustands der mit inselben in Berührung stehenden Flüssigkeit; denn das unamalgamirte Zink direct und für sich auf die Flüssigkeit wirkt, das amalgamirte aber nicht, neutralisirt erste (durch das aus ihm gehildete Oxyd) die Säure a seiner Obersläche, so dass der Process der Oxydato verzögert wird, während an der Obersläche des amalmirten Zinks das gebildete Oxyd augenblicklich durch irhandene freie Säure entsernt wird, und die blanke etallsläche immer bereit steht, mit voller Krast auf das lasser zu wirken. Hieraus dann seine größere Wirknikeit (1037).

1006) Der Gang zur Vervollkommdung der voltaschen itterie und ihrer Anwendung wird gegenwärtig offenbar umgekehrter seyn wie vor wenigen Jahren; denn att die Anzahl der Platten, die Stärke der Säure und a ganzen Umfang des Instruments zu vermehren, wird in dasselbe mehr auf seinen anfänglichen Zustand von infachheit zurückzubringen haben, jedoch mit einer btigeren Kenntnifs und Anwendung der Principien, welte dessen Kraft und Wirksamkeit bedingen. Mit zehn attenpaaren können jetzt Zersetzungen bewirkt werden 17), die sonst 500 und 1000 Plattenpaare erforderten. ie Möglichkeit, geschmolzene Chloride, Jodide und anter Verbindungen nach dem zuvor (380 etc.) aufgestellu Gesetz zu zerlegen, und die Gelegenheit, mit Appa-Posgendorma Annal. Bd. XXXV.

raten wie die beschriebenen (789, 814 etc.), gewisse Producte ohne Verlust zu sammeln, macht es wahrscheinlich, dass die voltasche Säule ein nützliches und selbst ökonomisch technisches Instrument werde. Denn die Theorie lässt offenbar schließen, dass man ein Aequivalent einer seltenen Substanz auf Kosten von drei oder vier Aequivalenten einer sehr gemeinen Substanz, z. B. Zink, werde erhalten können, und die Praxis scheint diese Erwartung zu rechtfertigen. Unter diesem Gesichtspunkt halte ich es für sehr wahrscheinlich, dass Platten von Platin oder Silber statt Platten von Kupfer mit Vortheil angewandt, und selbst die mit der Auflösung des Kupfers und seiner Fällung auf das Zink (wodurch die elektromotorische Kraft des Zinks so sehr geschwächt wird) verknüpften Uebelstände vermieden werden können (1047).

IV. Ueber den Widerstand eines Elektrolyten gegenelektrolytische Action und über Zwischenplatten.

1007) Den an der Zersetzungsstelle eintretenden Widerstand gegen die wirkende Kraft an dem Erregungsort habe ich bereits durch die möglichst einfache Form des Experiments erläutert (891, 910). Jetzt beabsichtige ich, die Effecte dieses Widerstands allgemeiner zu untersuchen, jedoch mehr in practischer Beziehung zu den Wirkungen und Erscheinungen der voltaschen Batterie, als in der Absicht jetzt eine strenge und physikalische Darstellung ihrer Natur zu liefern. Die allgemeine und hauptsöchliche Ursache dieser Erscheinungen ist der Widerstand gegen die chemischen Zersetzungen; allein außerdem wirken viele andere Umstände mit ein (1034, 1040 etc.), von denen jeder genau muß untersucht worden seyn, ehe eine richtige Erklärung gegeben werden kann.

1008) Da es zweckmässig seyn wird, die Experimente in einer andern Form zu beschreiben als in wel-

er sie angestellt wurden, so will ich beide Formen t erläutern. Platten von Platin, Kupfer, Zink und deren Metallen, drei Viertelzoll breit und drei Zoll lang. den durch augelöthete Platindrähte paarweise mit einder verbunden (Fig. 16 Taf. I), die Platten eines Paars ren gleich oder verschieden, wie es erfordert wurde. e Platten wurden in Gläser (Fig. 17) gestellt, so daß einen voltaschen Tassenkranz bildeten. Einfache Platn wurden angewandt, um die Reihe zu schließen und einem Galvanometer oder einem Zersetzungsapparat ler mit beiden zu verbinden. Wenn man nun Fig. 18 Fig. 19 vergleicht, kann die letztere als die einfachste rm von der ersteren angesehen werden, denn die Geise I, II, III der ersteren sind durch die Zellen I, II, der letzteren vorgestellt, und die Metallplatten Z und in der ersteren durch ähnliche Platten Z und P in letzteren. Der einzige Unterschied zwischen dem Aprat Fig. 18 und dem Trog Fig. 19 besteht darin, dass ersteren die Berührungsstäche zwischen Metall und are doppelt so gross ist wie im letzteren.

1009) Wenn die äußeren Platten der Vorrichtung 18 durch das Galvanometer metallisch mit einander rbunden sind, besteht das Ganze aus einer Batterie von vei Paaren Zink-Platin-Platten, die einen Strom vorerts treiben, welcher aber Wasser ohne Hülfe einer recten chemischen Verwandtschaft zersetzen mus, ebe durch die Zelle III dringen und folglich auch ehe er culiren kann. Diese Wasserzersetzung, welche sich Uebergang des Stroms widersetzt, kann nach Gellen als stattfindend an den Oberstächen der beiden die ektroden in der Zelle III bildenden Platinplatten oder den beiden Oberstächen der die Zellen II und III 19) scheidenden Platinplatte angesehen werden. hr ist, dass wenn diese Platte nicht vorhanden wäre, Batterie aus zwei Plattenpaaren und zwei Zellen beande, und die günstigste Beschaffenheit zur Erzeugung

cines Stroms besäße. Die bei x eingeschaltete Platinplatte, an deren einen Seite Sauerstoff und an deren anderen Seite Wasserstoff entwickelt wird (d. h. wenn der zersetzende Strom übergeht) kann als die Ursache eines Hindernisses betrachtet werden, das aus der Zersetzung des Wassers durch den elektrischen Strom entspringt, und ich habe sie daher gewöhnlich die Zwischenplatte (interposed plate) genannt.

1010) Um die Umstände zu vereinsachen, wurde anfangs in allen Zellen verdünnte Schweselsäure, und als Zwischenplatten Platin augewandt, denn dann ist die ansängliche Intensität des Stroms, der sich zu bilden sucht, constant, indem er von der Krast herrührt, mit welcher das Zink das Wasser zersetzt, und die widerstrebende Krast der Zersetzung ist ebenfalls constant, da die Bestandtheile des Wassers bei ihrer Trennung an den Zwischenplatten durch keine Verwandtschast oder durch keine aus der Natur der Platte oder der umgebenden Flüssigkeit entspringenden Action an den Elektroden (744) unterstützt werden.

1011) Als nur eine einfache Zink-Platin-Kette angewandt war, wurde der Strom durch Dazwischensetzung einer einzigen Platinplatte (Fig. 20) für alle practischen Entzwecke gänzlich gehemmt; wenigstens zersetzte er kein Wasser mehr. Diess stimmt vollkommen mit den zuvor gegebenen Ansichten (910. 917. 973). Denn da das ganze Resultat abhängt von dem Kampf (opposition) der Kräfte an den Orten der Elektricitätserregung und der Elektrozersetzung, und da an beiden Orten Wasser zersetzt werden muss, so lässt sich nicht erwarten, dass das Zink eine so mächtige Anziehung zum Sauerstoff habe, um denselben nicht bloß dem mit ibm verbundenen Wasserstoff zu entreisen, sondern auch noch so viel Uebergewicht zu behalten, dass der Strom, nachdem er zu den zweiten Zersetzungsort übergegangen, daselbst im Stande soy, noch eine zweite Trennung der Bestandtheile des

Wassers zu bewirken. Solch ein Vorgang würde erfordern, dass die Anzichungskraft zwischen Zink und Sauerstoff unter diesen Umständen wenigstens doppelt so groß wäre als die Anziehungskraft zwischen dem Sauerstoff und Wasserstoff.

1012) Als zwei erregende Plattenpaare von Zink und Platin augewandt wurden, ward der Strom ebenfalls durch eine dazwischen gestellte Platinplatte für die Praxis gehemmt (Fig. 21). Anfangs war zwar eine sehr schwache Wirkung da, aber fast sogleich hörte sie auf. Ich werde von ihr und mehren ähnlichen Effecten späterhin (1017) reden.

1013) Drei Plattenpaare von Zink und Platin (Fig. 22) waren im Stande mit ihrem Strom eine eingeschaltete Platinplatte zu durchdringen und die Elektrolysirung des Wassers in der Zelle IV zu bewirken. Der Strom zeigte sich wordt durch die fortdauernde Ablenkung des Galvanometers als durch die Blasen von Sauerstoff und Wasserstoff an den Elektroden in der Zelle IV. Also ist der angesammelte Kraftüberschus dieser Zinkplatten, welche zur Zersetzung des Wassers thätig sind, zusammen genommen mehr als gleich der Kraft, mit welcher Sauerstoff und Wasserstoff zu Wasser verbunden sind, und er ist hinreichend die Trennung dieser Bestandtheile zu bewirken.

1014) Den drei Plattenpaaren von Zink und Platin wurden nun zwei Zwischenplatten von Platin entgegengesetzt, Fig. 23. Jetzt war der Strom gehemmt.

1015) Vier Plattenpaare von Zink und Platin wurden durch zwei dazwischen gesetzte Platinplatten neutralisiet. Fig. 24.

1016) Fünf Paare Zink und Platin mit zwei Zwischenplatten von Platin (Fig. 25) gaben einen schwachen Strom; es fand eine bleibende Ablenkung des Galvanometers, und in den Zellen VI und VII eine Zersetzung statt. Allein der Strom war sehr schwach, sehr viel

schwächer als wenn alle dazwischen besindlichen Platten fortgenommen und bloss die beiden äusseren beibehalten wurden; denn wenn sie sechs Zoll aus einander in Eine Zelle gestellt wurden, gaben sie einen kräftigen Strom. Fünf erregende Plattenpaare mit zwei dazwischengesetzten Hemmplatten gaben also einen Strom, gar nicht vergleichbar mit dem eines einzigen ungehemmten Plattenpaars.

1017) Ich habe bereits gesagt, dass ein sehr schwacher Strom überging, wenn die Kette zwei Plattenpaare von Zink und Platin und eine Zwischenplatte enthielt (1012). Ein ähnlicher schwacher Strom ging jedesmal über, und selbst wenn nur Ein erregendes Plattenpaar mit vier Zwischenplatten von Platin angewandt wurde (Fig. 26) liefs sich bei x ein Strom wahrnelunen, sowohl durch chemische Action auf eine Lösung von Jodkalium als auch durch das Galvanometer. Dieser Strom, glaube ich, rührt her von Elektricität, die bis unter die zur Zersetzung des Wassers erforderliches Intensität geschwächt worden ist (970. 984); denn Wesser kann eine Elektricität von so geringer Intensität vermoge einer ähnlichen Krast leiten, wie sie die Metalle u. . die Koble besitzen, wiewohl dasselbe eine Elektricität von höherer Intensität nicht ohne Zersetzung zu leiten vermag und ihr dann einen daraus erfolgenden Widerstand entgegensetzt. Bei einem elektrischen Strom unterhalb dieser Intensität wird wahrscheinlich eine Vermehrung der Anzahl der zwischengesetzten Platinplatten die Schwierigkeit der Leitung nicht erhöhen.

1018) Um eine Vorstellung von der mit Zusatz jeder Patinplatte steigenden Hemmkraft zu erhalten, wurden sechs voltasche Plattenpaare und vier Zwischenplatten von Platin, wie in Fig. 27, zusammengestellt. Es ging dann ein sehr schwacher Strom über (985. 1017). Wenn man eine der Zwischenplatten fortnahm, also nur drei beibehielt, ging ein etwas stärkerer Strom über.

Mit zwei Zwischenplatten wurde ein noch stärkerer Strom erhalten, und mit einer einzigen ein recht starker. Indes war die Wirkung dieser Platten, genommen nach der Ordnung ihrer Dazwischensetzung, sehr ungleich, wie zu erwarten stand; denn die erste verzügerte den Strom mehr als die zweite, die zweite mehr als die dritte etc.

1019) Bei diesen Versuchen wurde sowohl amalgamirtes als nicht amalgamirtes Zink angewandt, allein im Allgemeinen mit gleichem Erfolg.

1020) Die eben beschriebenen Verzögerungs-Effecte wurden gänzlich geändert, wenn mit der Natur der Flüssigheit zwischen den Platten eine Veränderung vorgenommen wurde, sey es in den sogenannten Erregungsoder in den Verzögerungs-Zellen. Wenn man z. B. die erregendes Kraft ungeändert liefs, pämlich nach wie vor reine verdennte Schweselsäure in den Erregungszellen anwandte, aber zu der Flüssigkeit in den Verzögerungszellen etwas Salpetersäure hinzusetzte, so wurde der Durchgang des Stroms sehr viel crleichtert. Wenn z. B. in dem Versi h mit Einem erregenden Plattenpaare und Einer Zwischenplatte (1011), Fig. 20, einige Tropfen Salpetereäunen zu dem Inhalt der Zelle II binzugesetzt wurden, ging der elektrische Strom mit bedeutender Stärke über (wiewohl er aus anderen Ursachen (1036, 1040) bald abuahm) und denselben guten Erfolg hewirkte die Salpetersäure bei Anwendung mehrer Zwischenplatten.

1021) Diess scheint eine Folge davon zu seyn, dass die Schwierigkeit der Zersetzung des Wassers vermindert ist, wenn dessen Wasserstoff, statt frei ausgetrieben werden zu müssen, auf den Sauerstoff der Salpetersäure zur Bildung eines secundären Products an der Kathode übertragen werden kann, wie bier (752). Denn gemäs den schon (913) ausgesprochenen Ansichten von dem elektrischen Strom und dessen Wirkung widersteht das Wasser nun nicht mehr der Zersetzung mit dem vollen Be-

trag der aus der gegenseitigen Anziehung seines Sauerstoffs und Wasserstoffs entspringenden Kraft, sondern diese Kraft ist theilweis aufgewogen, und folglich geschwächt durch die Anziehung des Wasserstoffs an der Kathode zu dem Sauerstoff der Salpetersäure daselbst, mit welchem es sich zuletzt verbindet, statt frei zu entweichen.

1022) Als ein wenig Salpetersäure it. die erregenden Zellen gethau wurde, wurde der Du.chgang des Stroms wiederum befördert, denn durch diesen Zusatz (906) wurde die Intensität des Stroms selbst erhöht. Als daher zugleich in die Erregungs- und in die Verzörungs-Zellen etwas Salpetersäure geschüttet wurde, ging der Strom mit sehr beträchtlicher Stärke über.

1023) Bei Anwendung von verdünnter Salzsäure wurde ein Strom erzeugt und durchgelassen, der zwar den von der Schweselsäure übertras, dem von der Salpetersäure aber nicht gleich kam. Da die Salzsäure sich leichter zu zersetzen scheint als das Wasser (765) und da die Verwandtschast des Zinks zum Chlor sehr krästig ist, so ließ sich erwarten, dass mit ihr ein stärkerer Strom als mit der verdünnten Schweselsäure erhalten werde, und dass er auch leichter durchgehe, da die Zersetzung bei schwächerer Intensität eintritt (912).

1024) In Bezug auf die Wirkung dieser Zwischenplatten ist es nöthig zu bemerken, dass sie durchaus nicht
von der Größe der Elektroden oder von deren gegenseitigen Entsernung in der Säure abhängt, es sey denn,
dass wenn ein Strom übergehen kann, Veränderungen in
ihnen den Vebergang desselben befördern oder verzögern. Denn wenn man den Versuch mit Einer Zwischenplatte und Einem erregenden Plattenpaar wiederholt (1011),
Fig. 20, und statt der Zwischenplatte P zuweilen einen
bloßen Draht, zuweilen eine sehr große Platte anwendet (1008) und auch die Endplatten Z und P dahin
abändert, dass man sie zuweilen sehr große, zuweilen

aber blosse Drähte nimmt, so sind doch die Resultate den bereits beschriebenen gleich.

1025) Zur Erläuterung des Einflusses der Entfernung (der Platten) wurde ein Versuch mit zwei erregenden Plattenpaaren und Einer Zwischenplatte so angestellt (1012), Fig. 21, dass der Abstand zwischen den Platten in der dritten Zelle von der Dicke eines Blattes Fliesspapier bis zu sechs bis acht Zoll vergrößert werden konnte. Dennoch war der Erfolg in beiden Fällen derselbe; er war sichtbar nicht größer, wenn die Platten bloß durch Papier getrennt waren, als wenn sie weit aus einander standen. Der Hauptwiderstand gegen den Strom hängt also nicht von der Quantität des dazwischen kommenden elektrolytischen Leiters ab, sondern von der Beziehung seiner Elemente zu der Intensität des Stroms, oder zu der chemischen Natur der Elektroden und der umgebenden Flüssigkeiten.

1026) Wenn Schweselsäure angewandt wurde, bewirkte eine Verstärkung derselben in einer der Zellen keine Veränderung in den Essecten. Sie bewirkte keine Verstärkung des Stroms in den Erregungszellen (908), und auch keinen leichteren Durchgang desselben durch die Zersetzungszellen. Allein wenn zu sehr schwacher Schweselsäure ein Paar Tropsen Salpetersäure hinzugesetzt wurden, dann stellte sich der eine oder andere Essectein; und wie in einem Falle, wie dieser, wo die Erregungs- oder Leitungs-Wirkung eine directe Beziehung zu der Säure selbst besitzt, zu erwarten stand, erhöhte eine Verstärkung der Salpetersäure auch deren Kräfte.

1027) Jetzt wurde die Natur der Zwischenplatte geändert, um ihren Einflus auf die Erscheinungen kennen zu lernen; und zuerst wurde das Platin durch amalgamirtes Zink ersetzt. Bei Anwendung Eines erregenden Plattenpaars und Einer solchen Zwischenplatte (Fig. 28) trat ein Strom ein, anscheinend eben so stark, wie wenn keine Zwischenplatte vorbanden gewesen wäre. Am Platin in der Zelle II und an der Seite des zweiten Zinks in der Zelle I entwickelte sich Wasserstoff; allein an der Seite des Zinks in der Zelle II und an dem Zink in der Zelle I erschien kein Gas.

1028) Als zwei amalgamirte Zinkplatten statt einer dazwischen gestellt wurden (Fig. 29 Taf. 1) war der Strom zwar noch kräftig, aber doch schon geschwächt. Mit drei Zwischenplatten von diesem Zink (Fig. 30) fand eine noch beträchtlichere Verzögerung statt, wiewohl noch ein

guter Elektricitätsstrom überging.

Zinks auf die verdünnte Säure sey die Ursache der Verzögerung, indem sie es nöthig mache, daß jede Platte, um Wasser zu zersetzen, etwas durch einen elektrischen Strom unterstützt werde, vermuthete ich, daß Platten von unamalgamirten Zink einer solchen Unterstützung nicht bedürfen, und dem Uebergang des Stroms kein solches Hinderniß in den Weg legen würden. Diese Erwartung verwirklichte sich vollkommen bei Anwendung von zwei oder drei unamalgamirten Platten. Der elektrische Strom ging so frei hindurch, wie wenn keine solchen Platten im Wege standen. Sie erzeugten keinen Widerstand, weil sie Wasser ohne den Strom zersetzen konnten, und der letztere brauchte nur einen Theil der Kräfte, die auch ohne ihn wirksam gewesen wären, Richtung zu geben.

1030) Nun wurden Zwischenplatten von Kupfer angewandt. Anfangs schienen sie keinen Widerstand zu veranlassen, allein nach wenigen Minuten hörte der Strom ganz auf. Diess scheint davon berzurühren, dass die Flächen jenen besonderen Zustand annehmen (1040), vermöge dessen sie einen umgekehrten Strom zu erregen trachten. Denn wenn eine oder mehre dieser Platten umgekehrt werden, was sich mittelst des Tassenkranzes (Fig. 18) leicht bewerkstelligen liefs, wurde der Strom auf einige Augenblicke kräftig erneut, und hörte dann

abermals auf. Platten von Platin und Kupfer, mit verdünnter Schwefelsäure zu einer voltaschen Säule angeordnet, vermochten wegen dieser eigenthümlichen Gegenwirkung nicht länger als ein Paar Minuten zu wirken.

1031) Alle diese Verzögerungseffecte, die sich durch Zersetzungen an Flächen äußern, zu denen die ausgeschiedenen Elemente eine größere oder geringere oder gar keine Verwandtschaft haben, zeigen in allgemeiner, jedoch hübscher Weise die chemischen Beziehungen und den Ursprung des elektrischen Stroms, so wie den Balancirungszustand (balanced state) der Verwandtschaften an dem Erregungs- und Zersetzungsort. Auf diese Weise vermehren sie die Beweise zu Gunsten der Einerleiheit dieser beiden (Verwandtschaften). Denn sie beweisen den Autagonismus der chemischen Kräfte in dem elektromotorischen Theil zu den chemischen Kräften in dem eingeschalteten Theile; sie zeigen, dass der erstere elektrische Wirkungen erzeugt, und dass der letztere sich diesen widersetzt; sie bringen die beiden in directe Relation; sie thun dar, dass jeder von ihnen den andern bedingen kann, kehren anscheinend Ursache und Wirkung um, und beweisen, dass die chemische und elektrische Action nur zweierlei Aeufserungen eines einzigen Wesens oder einer einzigen Kraft darstellen (916 ff.).

1032) Da Wasser und andere Elektrolyte unzersetzt (956) die Elektricität zu leiten vermögen, sobald nur die Intensität der Elektricität schwach genug ist, so ist ganz klar, daß man nicht in allen Fällen mit voller Wahrheit sagen könne, die Elektricität erzeuge bei ihrem Durchgang durch einen Elektrolyt jedesmal einen festen Zersetzungseffect. Allein die Elektricitätsmenge, welche in einer gegebenen Zeit durch einen Elektrolyt gehen kann, ohne eine Zersetzung zu bewirken, ist so klein, daß sie mit der zu einer mäßigen Zersetzung erforderlichen keinen Vergleich aushält. Und bei einer Elektricität von größerer als der zur Zersetzung erforderlichen Intensität

habe ich bis jetzt noch keine merkliche Abweichung von dem in der siebenten Reihe dieser Untersuchungen (783. etc.) entwickelten Gesetz der festen elektrolytischen Action aufgefunden.

1033) Ich kann diesen Abschnitt nicht verlassen, ohne nicht noch der wichtigen Versuche des Hrn. A. De La Rive über die Wirkung der Zwischenplatten Erwähnung zu thun 1). Da ich zu der Annahme geführt worden bin, dass dergleichen nur in sosern dem Durchgang des elektrischen Stroms einen Widerstand entgegensetzen als sie zu neuen Zersetzungen Anlass geben, so hatte ich nicht nöthig, die von jenem Physiker beschriebenen besonderen Essecte in Betracht zu ziehen, und ich bin um so mehr geneigt davon abzustehen, als ich zugleich in die Ansichten von Sir Humphry Davy 2) über denselben Gegenstand, und auch in die damit verknüpsten von Marianini3) und Ritter 4) hätte eingehen müssen.

## V. Allgemeine Bemerkungen über die thätige voltasche Batterie.

1034) Wenn eine gewöhnliche voltasche Batterie in Thätigkeit gesetzt wird, so bringt ihre eigne Thätigkeit gewisse Effecte hervor, welche auf sie rückwirken und eine bedeutende Schwächung ihrer Kraft veranlassen. Dadurch wird sie in Bezug auf die Quantität des Effects, welchen sie hervorzubringen fähig ist, ein sehr wandelbares Instrument. Zum Theil sind diese Erscheinungen schon bekannt und verstanden; allein da ihre und anderer damit zusammentreffender Resultate Wichtigkeit deutlicher werden wird

<sup>1)</sup> Annales de chim. et de phys. T. XXVIII p. 190 (dies. Ann. Bd. XV S. 98 und 122.).

<sup>2)</sup> Philos. Transact. 1826, p. 413.

<sup>3)</sup> Annal. de chim. et de phys. T. XXXIII p. 117. 119.

<sup>4)</sup> Journ. de phys. T. LVII p. 349. 350.

durch Reziehung auf die schon angegebenen Grundsätze und Erfahrungen, so habe ich es für nützlich gehalten ihrer hier kurz zu erwähnen.

1035) Wenn die Batterie in Thätigkeit ist, bewirkt sie, dass solche Substanzen gebildet und mit den Platten in Berührung gestellt werden, welche ihre Krast sehr schwäcken oder gar einen Gegenstrom zu erzeugen trachten. Sir Humphry Davy ') hält sie sür hinreichend, die Erscheinungen an Ritter's secundären Säulen, so wie die von Hrn. A. De La Rive beobachteten Wirkungen der Zwischenplatten zu erklären.

1036) Ich habe bereits bemerkt, dass die Kraft des Stroms dadurch in einigen Fällen bis auf ein Achtel oder Zehntel ihrer anfänglichen Stärke zurückgeführt werden kann, und habe Beispiele angeführt, wo die Störung sehr groß war. Bei einem Versuche, wo Ein voltasches Paar und eine Zwischenplatte von Platin mit verdünnter Schwefelsäure in den Zellen (Fig. 31) angewandt ward, wurden die Verbindungsdrähte so geordnet, dass das Ende des Drahts 3 nach Belieben auf ein mit Jodkalium-Lösung befeuchtetes Papier x oder geradezu auf die Platinplatte p daselbst gesetzt werden konnte. Wenn nach einiger Zeit, während welcher die Kette nicht geschlossen worden war, der Draht 3 auf das Papier gesetzt wurde, ergaben sich Anzeigen von einem Strome, eine Zersetzung trat ein und das Galvanometer wich ab. Liefs ich den Draht 3 das Metall bei p berühren, so ward ein verbältnismässig starker plötzlicher Strom erzeugt, der das Galvanometer ergriff; aber er hielt nur einen Augenblick an, die galvanometrische Wirkung hörte auf, und wenn nun der Draht 3 auf das Papier bei x gesetzt wurde, traten keine Anzeigen von einer Zersetzung auf. Nach Aufhebung des Drabts und gänzlicher Unterbrechung des Stroms für eine Weile nahm der Apparat wiederum seine anfängliche Stärke an, erforderte jedoch dazu

<sup>1)</sup> Philosoph. Transact. 1826, p. 413.

fünf bis zehn Minuten; und wenn dann, wie zuvor, der Contact zwischen 3 und p bergestellt wurde, erschien wiederum ein momentaner Strom und gleich darauf hörten anscheinend alle Effecte auf.

1037) Zuletzt war ich im Stande diese Wirkung dem Zustande der die Zinkplatte in der Zelle 1 berührenden Flüssigkeitsschicht zuzuschreiben. Die Saure dieser Schicht wird augenblicklich durch das gebildete Oxyd neutralisirt: die Oxydation des Zinks kann demnach nicht mit der früheren Leichtigkeit vor sich gehen; und da so die chemische Action unterbrochen ist, wird mit ihr auch die voltasche Action geschwächt. Die Ruhezeit wird erfordert, damit diese Flüssigkeitsschicht verbreitet und durch andere Saure ersetzt werden konnte. Aus dem bedeutenden Einfluss dieser Ursache bei Versuchen mit einsachen Plattenpaaren von verschiedenen Metallen. mit denen ich einmal beschäftigt war, und aus der ungemeinen Sorgfalt, die zur Vermeidung desselben erforderlich war, kann ich nicht umhin, den Verdacht zu hegen, und die Experimentatoren darauf aufmerksam zu machen, dass er häusiger, als sie es denken, störend einwirkt.

1038) Wenn man die Wirkung dieser Quelle der unregelmäßigen Wirkung des voltaschen Apparats bei zarten Versuchen erwägt, muß erinnert werden, daß es nur die sehr kleine, direct mit dem oxydirbaren Metall in Berührung stehende Portion der Flüssigkeit ist, welche in Bezug auf die Veränderung ihrer Natur betrachtet zu werden braucht; und diese Portion wird nicht leicht aus ihrer Lage an der Oberstäche des Metalls (582. 605) verdrängt, besonders wenn dieß Metall eine rauhe unregelmäßige Oberstäche hat. Zur Erläuterung dieses will ich einen merkwürdigen Versuch ansühren. Eine polirte Platinplatte (569) wurde nur auf einen Augenblick in heiße concentrirte Schweselsäure getaucht, dann in destillirtes Wasser, darin herumgesührt, herausgenommen

und trocken gewischt; darauf wurde sie in eine zweite Portion destillirten Wassers getaucht, darin herumbewegt und abermals trocken gewischt; jetzt ward sie in eine dritte Portion destillirten Wassers getaucht, darin beinahe acht Secunden herumbewegt, und nun, ohne Abwischen, in eine vierte Portion destillirten Wassers gebracht und fünf Minuten darin gelassen. Die beiden letzten Portionen Wasser wurden dann auf Schwefelsäure geprüft; die dritte zeigte keine merkbaren Spuren von dieser Saure, aber die vierte gab nicht nur sichtbare, soudern auch für die Umstände reichliche Anzeigen von derselben. Diels Resultat zeigt genugsam, mit welcher Schwierigkeit die das Metall berührende Portion einer Flüssigheit dasselbe verläßt; und da in der voltaschen Kette die Berührung zwischen der Flüssigkeit und dem Metall so innig und vollkommen wie möglich seyn muss, so ist leicht einzusehen, wie schnell und stark er sich durch die Masse der Flussigkeit in der Zelle verändere und wie schwächend er auf die Krast der Batterie einwirken muss.

1039) In der gewöhnlichen voltaschen Säule kommt der Einfluss dieses Essects in allen Stärkegraden vor. Die Enden eines Trogs von zwanzig Wollaston'schen Plattenpaaren wurden mit dem Volta-Elektrometer, Fig. 11 (Taf. III Bd. XXXIII), der siebenten Reihe dieser Untersuchungen (711) verbunden, und nach fünf Minuten die Anzahl der Gasblasen, die in Folge der Wasserzersetzung von dem Ende der Röhre aufstiegen, aufgezeichnet. Ohne die Platten zu bewegen, wurde die Säure zwischen dem Kupfer und Zink mit einer Federfahne umgerührt. Sogleich entwickelten sich die Gasblasen rascher, fast doppelt so schnell wie vorher. Sehr einleuchtend ist, dass das Umrühren mit der Feder ein sehr unvollkommenes Mittel war, die Saure an den Platten in der Zelle auf ihren anfänglichen gleichmäßigen Zustand zurückzusühren, und dennoch wurde dadurch die Kraft der Batterie mehr als verdoppelt. Die anfäng Wirksamkeit einer Batterie, die bekanntlich höher als die später anbaltende, ist fast gänzlich Folge des stigen Zustandes, in welchem sich die mit den Platter Berührung stehende Säure befindet.

1040) Eine zweite Ursache zur Schwächung der taschen Batterie, entspringend aus ihrer eigenen Thi keit, liegt in dem ungewöhnlichen Zustand der Mei Oberstäche, welcher, glaube ich, von Ritter ') zueraf schrieben und als das Wirkende seiner secundaren len bezeichnet, auch späterhin von Marianini und De La Rive so wohl untersucht ist. Unterhält den Apparat Fig. 31 (1036) eine oder zwei Stunden I in Thätigkeit, den Draht 3 dabei auf die Platte p stellt, um den Strom einen freien Durchgang zu geten, und unterbricht darauf den Contact auf zehn zwölf Minuten, so wird doch bei seiner Wiederheri lung nur ein schwacher Strom übergehen, bei wo kein so starker als man wohl erwartet hätte. man ferner P' und P2 durch einen Metalldraht ver det, geht von P2 durch die Säure nach P' ein mon taner Strom über, also in umgekehrter Richtung mit welchen die Wirkung des Zinks in dieser Vorricht erzeugt. Und nachdem diess geschehen ist, vermag Hauptstrom wieder, wie anfangs, durch das ganze stem zu gehen, allein durch seinen Uebergang vers er wieder die Platten P2 und P' in den früheren gegenstrebenden Zustand. Diess ist im Allgemeinen von Ritter, Marianini und De La Rive besch bene Erscheinung. Sie leistet der Wirkung einer SI einen sehr großen Widerstand, besonders wenn d aus einer kleinen Anzahl von Plattenpaaren besteht i ihr Strom durch viele Zwischenplatten gehen muß. Widerstand ist verschieden nach der Flüssigkeit, in

<sup>1)</sup> Journal de physique, T. LVII p. 349.

der Säule, nach der Zeit der Wirkung, und besonders nach zufälligen Entladungen der Säule durch unachtsa wes Berühren oder Umkehren der Platten während der Versuche. Auf alle diese Umstände muß man sorgfältig achten, wenn man die Entstehung, Stärke und Veränderung des voltaschen Stroms untersuchen will. Ihren Einfuß vermied ich in den bereits (1036) beschriebenen Versuchen dadurch, daß, ehe ich die von dem Zustand der die Zinkplatte berührenden Flüssigkeit abhängige Wirtung beobachtete, die Platten P' und P2 in Berührung setzte, so wie auch durch andere Vorsichtsmaßregeln.

1041) Bei Verknüpfung eines Apparats von mehren Platioplatten, wie der Fig. 26 (1017), mit einer Batterie, die einen Strom durchzutreiben vermochte, erhielt sie die zur Hervorbringung eines Gegenstroms erforderliche Kraft in sehr beträchtlichem Grade.

1042) Schwache und matte Entladungen dürfen niemals gleichzeitig mit starken und frischen in verschiedenen Zellen eines Troges oder in verschiedenen Trögen einer Batterie angewandt werden. In allen Zellen muß die Flüssigkeit gleich seyn; sonst unterstützen die Platten in den schwächeren Zellen nicht die in den stärkeren Zellen erzeugte und durch sie durchgelassene Elekmetät, sondern verzögern ihren Durchgang. Jede so beschaffene Zinkplatte muss in der Zersetzungskraft unterstützt werden, ebe der Gesammtstrom zwischen ihr und der Flüssigkeit übergehen kann. Wenn z. B. in einer Batterie von funfzig Plattenpaaren zehn der Zellen eine schwächere Ladung erhalten als die übrigen, so ist es eben so, wie wenn zehn Zersetzungsplatten dem Uebergang des Stroms von vierzig erzeugenden Plattenpaaren entgegongestellt würden (1031). Hieraus der namhafte Krastverlust, und diess der Grund, warum, wenn die zehn Plattenpaare fortgenommen werden, die übrigbleibenden vierzig Paare stärker wirken als alle funfzig.

1043) Führ solcher Tröge, jeder von zehn Plattenpaaren, wurden vorgerichtet, vier von ihnen mit einer guten gleichmäßigen Ladung von Säure, und die fünfte mit der theilweis neutralisirten Säure einer gebrauchten Batterie. Nachdem sie richtig geordnet und mit einem Volta-Elektrometer (711) verbunden worden, lieferten die sämmtlichen funfzig Plattenpaare 1,1 Kubikzoll Sauerstoff und Wasser in einer Minute. Als aber einer der Verbindungsdrähte fortgenommen wurde, so daß nur vier Tröge die Batterie ausmachten, erzeugten diese mit demselben Volta-Elektrometer und in derselben Zeit 8,4 Kubikzoll Gas. Fast sieben Achtel von der Krast der vier Tröge war also durch deren Verknüpsung mit dem fünsten Trog verloren gegangen.

1044) Nach diesem Gebrauche wurde dieselbe Batterie mit einem Volta-Elektrometer (711) so verbunden, dass durch ein rasches Wechseln der Verbindungsdrähte der Strom der ganzen Batterie oder eines Theils von ihr nach einander eine gegebene Zeit lang durch das Instrument geleitet werden konnte. Die ganze Batterie entwickelte in einer halben Minute 0,9 Kubikzoll Sauerstoff und Wasserstoff; die vierzig Platten entwickelten in derselben Zeit 4,6 Kubikzoll. Darauf entwickelten in einer halben Minute die sämmtlichen Platten 1,0 Kubikz., dann die zehn schwach geladenen 0,4 Kubikz., und endlich wieder die sämmtlichen: 1,5 Kubikzoll. Diese Resultate zeigen genugsam den schädlichen Einsluss der Verknüpfung starker und schwacher Ladungen zu Einer Batterie 1).

1045) Aus ähnlichem Grunde muß die Verknüpfung von starken und schwachen Plattenpaaren sorgfältig vermieden werden. Ein Plattenpaar von Kupfer und Pla-

Die allmälige Zunahme der VVirkung s\u00e4mntlicher funf\u00e4ig Plattenpa\u00e4re r\u00fchrte davon ber, da\u00e4s bei dem Durchgang des Stroms durch den achwach geladenen Trog die Temperatur und damit auch die erregende Kraft der Fl\u00fcssigkeit daselbat erh\u00f6ht werde.

tin mit einem Plattenpaar von Zink und Platin übereinstimmend in verdüunte Schwefelsäure getaucht, hemmte die Wirkung des letzteren, und selbst zwei solcher Paare, fast eben so stark als eine Zwischenplatte von Platin (1011), oder wie wenn das Kupfer selbst Platin gewesen wäre. In der That wurde es eine zersetzende Zwischenplatte, und deshalb mit dem Platin, statt eines unterstützenden, ein verzögerndes Paar.

1046) Eine Unkehrung der Platten in der Batterie, zufällig oder nicht, hat einen ungemein schädlichen Einfus. Nicht bloss, dass die umgekehrten Platten einen Gegenstrom zu erzeugen vermögen, sondern auch sie wirken hemmend als indisserente Platten, und verlangen an ihrer Oberstäche die Vollzichung einer Zersetzung übereinstimmend mit dem Lauf des Stroms, ehe dieser übergehen kann. Sie widersetzen sich also dem Strom zunächst, wie es Platin als Zwischenplatten thun würde (1011 bis 1018), und fügen eine Widerstandskraft als voltasche Gegenplatten binzu. Ich sinde, dass wenn man in einer Reihe von vier Plattenpaaren aus Zink und Platin in verdünnter Schweselsäure eins derselben umgekehrt, dadurch fast die Krast des Ganzen ausgehoben wird.

1047) Es giebt noch manche andere Ursachen zur Rückwirkung, Verzögerung und Unregelmäßigkeit in der voltaschen Batterie. Unter ihnen ist die nicht ungewöhnlichste die Fällung des Kupfers auf das Zink in der Zelle, auf deren Schädlichkeit bereits früher (1006) aufmerktam gemacht wurde. Ihr Interesse ist indeß wohl nicht groß genug, um eine weitere Verlängerung dieser mehr auf die Theorie als auf die practische Anwendung der voltaschen Säule gerichteten Abbandlung zu rechtfertigen.

Zusatz. — Viele der Ansichten und Versuche in dieser Reihe meiner Experimental-Untersuchungen berichtigen und erweitern, wie man sehen wird, die Theorie der elektro-chemischen Zersetzung, welche ich in der fünften und siebenten Reihe gegeben habe. Die Aus-

drücke, welche ich jetzt ändern würde, sind die in Bezug auf die Unabhängigkeit der entwickelten Elemente zu den Polen oder Elektroden und die Beziehung ihrer Entwicklung zu gänzlich inneren Kräften (524, 537, 661). Die gegenwärtige Abhandlung zeigt meine Ansichten vollständig, und ich verweise dieserhalb auf die Paragraphen 891, 904, 910, 917, 918, 947, 963, 1007, 1031 u. s. w. 1ch hoffe, dieser Zusatz möge vor der Hand als Berichtigung für binlänglich erachtet werden. Eine Revision der ganzen Theorie von der elektro-chemischen Zersetzung möchte ich lieber aufschieben, bis ich klarer einsehe, wie die in Rede stehende Kraft manchmat als verbunden mit Körpertheilchen und ihnen chemische Anziehung gebend, manchmal dagegen als freie Elektricität zu erscheinen vermag (433, 957) 1).

Royal Institution. - 31. März 1834.

1) Im Januarhest der Annales de chimie et de physique von diesem Jahre befindet sich ein kurzer Aufsatz von Hrn. Matteucei in Florenz, welchen Alle die, welche den wichtigen Untersachungen des Hen. Faraday gefolgt sind, nicht ohne Befremden werden lesen können, indem sie darin den Verlasser mit nichts Geringerem als der Entdeckung der festen elektrolytischen Action auftreten sehen, in ähnlicher, aber mangelhafterer VVrise nachgewiesen, wie es von dem englischen Physiker geschehen ist. Hrn. Matteucci's Aufsatz datiet vom October 1834, Hrn. Frraday's siebente Abhandlung dagegen vom I. Dec. 1833, ja dersen vierte Abhandlung, worin das nämliche Gesete hereits gan-deutlich ausgesprochen ist, gar schon vom 15. April desselben Jahres. Wem von beiden hier also die Ehre der Priorität gebühre, liegt klar am Tage. Möglich, wenngleich nicht sehr wahr acheinlich, dals die Arbeiten des Auslandes so spät zur Kenn-nils der Florentiner Physiker gelangen (man erinnere sieh nur, wie schnell ihnen die Kunde von der Magneto-Eluktricität augekommen ist); - wie aber in Paris die Entderkung Faraday's so unbekannt seyn (oder ignoriet werden) kann, dass dasellist so unbekannt seyn (oder ignoriet werden) kannt, und ein Jahr hernach der Aufsatz des Hrn. Matteucci ohne irgend eine Bemerkung in's Publicum gebracht wird, ist in der That unbegreiflich. Der Wissenschaft freilich gift es gleich, durch wen sie erweitert wird (wiewohl heiner diesen Sata anerkennt. sobald er selbst dahei betheiligt ist); - aber eine so wichtige Eutdeckung, wie die letztere des Flrn. Faraday, unstreitig der ein-zige wahre Fortschritt in unserer Kenntnis von der chemischen Wirksamkeit der Elektricität seit dem Jahre 1800, dem Jahre der Entdeckung der Wasserzersetzung durch die Säule. - eine solche Entdeckung fordert doch wohl zu einigem Dank gegen ihren Urheber auf, und die öffentliche Anerkennung seiner wohl begründeten Prioritätsrechte ist sicher der geringste Dank, den man ihm bringen kann.

vom Dr. J. Müller in Darmstadt.

(Schlufs.)

III. Isochromatische Curven in gekreuzten einaxigen Krystallplatten, welche unter einem Winkol von 45° gegen die Axe geschultten sind.

Legt man zwei einaxige Krystallplatten, deren Oberstächen einen Winkel von 45° mit ihren optischen Axen machen, so auf einander, dass die Projection der optischen Axe der einen Platte auf eine der Oberstächen einen rechten Winkel mit der Projection der optischen Axe der andern Platte auf dieselbe Oberstäche macht, und bringt man alsdann die so combinisten Platten zwischen gekreuzte Turmaline, so dass die Projectionen der Azen einen Winkel von 45° mit den Polarisationsebenen der Turmaline machen, so beobachtet man, wenn man gewöhnliches weises Licht einsallen lässt, gerade sarbige Streisen, die mit der Polarisationsebene des einen der beiden Turmaline parallel laufen.

Erklärung dieser Erscheinung. Zuvörderst wollen wir den Weg näher betrachten, welchen die Strahlen, durch deren Interferenz die Streifen gebildet werden, zu durchlaufen haben. Der ordinäre Strahl o'e, Fig. 10 Taf. II, welcher beim Eintritt in den Krystall durch die Spaltung des polarisirten Strahles so' entstanden ist, trifft in e die zweite Krystallplatte; da aber der Hauptschnitt der zweiten Platte einen rechten Winkel mit dem der ersten Platte macht, so wird er nicht abermals gespalten, jedoch wird er nun extraordinär gebrochen, und zwar ist seine Richtung nach dieser zweiten Brechung

dieselbe, wie die des extraordinären Strahles seyn würde, der entstände, wenn parallel mit so' ein Strahl unmittelbar aus der Lust in die zweite Platte getrossen hätte. Es sey ec die Richtung des Strahls nach dieser zweiten Brechung, der nun bei è parallel mit so' nach cd hin sustritt. Ein anderer Strahl re', der mit so' parallel, und in èiner und derselben Ebene polarisirt ist, wird beim Eintritt in die untere Krystallplatte ebensalls gespolten, der extraordinäre Strahl e'o trisst in o die obere Platte, wird durch dieselbe ordinär nach oc gebrochen, und tritt bei c ebensalls in der Richtung cd aus. Es kommt nun darauf an zu bestimmen, um wie viel der eine der beiden in c zusammentressenden Strahlen dem andern vorangeeilt ist.

Wenn h, Fig. 10 Taf. II, der Durchschnittspunkt einer durch den Punkt o' gehenden, und senkrecht auf der Richtung des Strahls so' stehenden Ebene mit dem Strahl re' ist, so hat man, um den Werth von  $\Theta$  für den gegenwärtigen Fall zu bestimmen, die Anzahl der Wellenlängen, die auf dem Wege o'ec liegen, von der Anzahl der auf dem Wege he'oc liegenden abzuziehen.

Es sey, wie früher, die Projection der optischen Axe der Krystallplatte ABCD auf die Oberstäche AB die Axe der y; die in der Ebene AB senkrecht auf der Axe der y stehende Linie die Axe der x, und ein auf der Ebene AB errichtetes Perpendikel endlich die Axe der z. Macht nun die Richtung des Strahls dc einen Winkel i mit der Axe z, und seine Projection auf die Ebene der xy einen Winkel a mit der Axe der x, so ist die Anzahl der Wellenlängen, die auf dem Wege ce liegen, dieselbe, die wir früher schon mit  $\frac{D_e}{\lambda_e}$  bezeichneten, deren Werth die Gleichung bei (4) giebt. Eben so ist  $\frac{D_o}{\lambda_e}$ , dessen Werth in Gleichung bei (5) steht, die Anzahl der Wellenlängen, die auf dem Wege co

tiegen. Die Coordinaten der Austrittspunkte e und o, bezogen auf den Punkt e als Anfangspunkt der Coordinaten, sind dieselben, wie die, welche wir oben mit  $x_o$ ,  $y_o$ ,  $z_o$  und mit  $x_o$ ,  $y_o$ ,  $z_o$  bezeichneten.

Nach den früheren Bemerkungen ist die Richtung des Strahls oc' dieselbe, wie wenn ein Strahl parallel mit de unmittelbar aus der Lust die untere Platte in o trate und extraordinär gebrochen würde. Denken wir uns nun ein neues Coordinatensystem durch den Punkt v gelegt, und bezeichnen wir die Coordinaten dieses Systems zum Unterschiede von den früheren mit x', y', z'. Die Ebene CD sey die Ebene der x', y', die Projection der optischen Axe der Platte CDEF auf diese Ebene die Axe der y', auf diese senkrecht stehe in der Ebene CD die Axe der x', und senkrecht auf dieser Ebene die Axe der z'. Die Projection nun des oben besprochenen, parallel mit de einfallenden Strahls, auf die Fibrue der x'y' macht einen Winkel 90° - a mit der Axe der x' und einen Winkel i mit der Axe der &'. Die Bestimmungsstücke für die Anzahl der Wellenlängen, die auf dem Wege oe' liegen und für die Coordiuateu z'., y'., z'. des Austrittspunktes c', sind also ganz dieselben wie für  $\frac{D_e}{\lambda_e}$  und für  $x_e, y_e, z_e,$  nur mit dem Unterschiede, dass der Winkel, welcher früher a war, nun 90° – a ist. Wir erhalten demuach  $\frac{D'_{*}}{\lambda'_{*}}$  und  $x'_{*}$ .  $y'_{\bullet}$ ,  $z'_{\bullet}$  dadurch, dass wir in den Werthen von  $\frac{D_{e}}{\lambda}$ ,  $x_{\bullet}$ , ve. z. überall a mit 90°-a vertauschen. Wenn die beiden Platten von ungleicher Dicke sind, so muss auch

v., z. überall a mit 90°—a vertauschen. Wenn die beiden Platten von ungleicher Dicke sind, so muß auch die Dicke T der ersten Platte mit der Dicke T' der andern vertauscht werden: wir wollen indessen unsere Untersuchungen nur auf gleich dicke Platten ausdehnen, für uns bleibt also T unverändert.

Die Anzahl  $\frac{D'_0}{\lambda'_0}$  der Wellenlängen, die auf dem Wege eo' liegen, und die Coordinaton  $x'_0$ ,  $y'_0$ ,  $z'_0$  des Punktes o', bezogen auf den Punkt e, als Anfangspunkt der Coordinaten, erhält man ebenfalls durch die Vertauschung von a mit  $90^\circ - a$  in den Werthen von  $\frac{D_0}{\lambda_0}$ ,  $x_0$ ,  $y_0$ ,  $z_0$ .

Der Werth von \theta für unseren Fall ist:

$$\Theta = P + \left(\frac{D_o}{\lambda_o} + \frac{D'_o}{\lambda'_o}\right) - \left(\frac{D'_o}{\lambda'_o} + \frac{D_o}{\lambda_o}\right).$$

Es ist aber  $\frac{D_o}{\lambda_o} = \frac{D'_o}{\lambda'_o}$  und  $\frac{D_o}{\lambda_o} = \frac{D'_o}{\lambda'_o}$ , weil in den Werthen von  $\frac{D_o}{\lambda_o}$  und  $\frac{D_o}{\lambda_o}$  a gar nicht vorkommt, und also diese Werthe sich nicht ändern können, wenn man a mit  $90^\circ - a$  vertauscht. Es reducirt sich demnach  $\theta$  auf  $\theta = P$ .

wo P noch seine frühere Bedeutung hat, näulich die Eutfernung des Punktes h vom Punkte e', gemessen durch die Länge einer Lichtwelle in der Luft.

Bezeichnen wir mit  $X_0$ ,  $Y_0$ ,  $Z_0$  die Coordinaten des Punktes o', und mit  $X_0$ ,  $Y_0$ ,  $Z_0$  die des Punktes e', bezogen auf das durch den Punkt c golegte Coordinatensystem, dessen Coordinaten wir bisher im Allgemeinen mit x, y und z bezeichneten, so ist dem früheren Fallentsprechend:

 $P = [(X_{\circ} - X_{\circ}) \cos a + (Y_{\circ} - Y_{\circ}) \sin a] \sin i$ . Zur Bestimmung der Werthe von  $X_{\circ}$ ,  $X_{\circ}$ ,  $Y_{\circ}$ ,  $Y_{\circ}$  haben wir noch folgende Betrachtungen anzustellen.

Es sey fg, Fig. 11 Taf. II, die Projection der optischen Axe der oberen Platte ABCD auf die Ebene AB, so ist fg die Axe der g, g die Axe der g. Das befiederte Ende des Pfeils sey die Projection des der Fläche g zugekehrten, die Spitze des Pfeils die Projection des von

der Fläche AB abgewandten Endes der optischen Axe; wir wollen nun annehmen, daß die positiven y von c nach f hin, die positiven x aber von c nach i hin, also links von fg, wenn man nach der Spitze hin sieht, gézählt werden. Wenn hi zugleich die Projection der optischen Axe der unteren Platte ist, und durch den Pfeil dieselben Beziehungen hinsichtlich der Lage dieser Axe zu der Oberfläche ausdrückt, so ist hi der Axe der y', fg der Axe der x' parallel, und zwar liegen die positiven y' von c nach h hin, die positiven x' von e nach f hin. Wir schen also, daß die Richtung der positiven x mit der der negativen y', und die Richtung der positiven y mit der der positiven x' zusammenfällt, wenn die Lage der beiden optischen Axen der Zeichnung in Fig. II Tas. II entspricht; es ist dennach für diesen Fall

$$X_{\circ} = x_{\circ} - \gamma'_{\circ}$$
  $Y_{\circ} = \gamma_{\circ} + x'_{\circ}$   
 $X_{\circ} = x_{\circ} - \gamma'_{\circ}$   $Y_{\circ} = \gamma_{\circ} + x'_{\circ}$ .

Ware die Lage der optischen Axe der unteren Platte der Art, dass in Fig. 11 die Spitze des Pfeils in h, das betiederte Eude in i zu liegen käme, so tiele nun die Richtung der positiven x mit der der positiven y', die Richtung der positiven y aber mit der der negativen x' zusammen, und wan hätte alsdann:

$$X_{\circ} = x_{\circ} + y'_{\circ}$$
  $Y_{\circ} = y_{\circ} - x'_{\circ}$   
 $X_{\varepsilon} = x_{\circ} + y'_{\circ}$   $Y_{\varepsilon} = y_{\varepsilon} - x'_{\circ}$ 

Es ist demnach:

$$P = \left\{ (x_{\circ} + y'_{\circ} - x_{\circ} \pm y'_{\circ}) \cos a + (y_{\circ} \pm x'_{\circ} - y_{\circ} + x'_{\circ}) \sin a \right\} \sin i$$
 (10)

wo die oberen Zeichen für die zuerst betrachtete Lage der optischen Axe der unteren Platte, die untere für die zuletzt betrachtete Lage gelten. Will man in der Entwicklung des Werthes von P bei der ersten Potenz von sin i stehen bleihen, so kann man innerhalb der Klammer alles vernachlässigen, was noch mit dem Factor sin i behaftet ist, da ja ohnehin der ganze Ausdruck von P mit sin i multiplicirt ist. Die Werthe von  $x_o, y_v, x_o$ ,

 $y'^{\circ}$ ,  $x_{\circ}$  und  $x'_{\circ}$  sind aber alle noch mit sin i multiplicirt, der Werth von P reducirt sich also auf:

$$P = [ = y', \cos a - y, \sin a ] \sin i$$
.

Nach dem Vorhergehenden aber ist:

$$y' = y_0 = \frac{T(A^2 - B^2)}{A^2 + B^2}$$

wenn in den Werthen von y'. und y. alles vernachlässigt wird, was mit sin i multiplicirt ist. Es ist demnach endlich:

$$\Theta = \frac{T(A^2 - B^2)}{A^2 + B^2} (\sin a \pm \cos a) \sin i \dots (11)$$

Setzt man diesen Werth von @ einer Constanten gleich, so erhält man eine Gleichung zwischen den Veränderlichen i und a, die offenbar, wenn sie auf dieselbe Weise gedeutet wird, wie es oben mit dem Werthe von & in Gleichung bei (6) geschehen ist, die Polargleichung einer geraden Linie ist, welche mit derjenigen parallel läuft, die den Winkel fch halbirt, wenn das obere Zeichen gilt; nimmt man das untere Zeichen, so ist sie die Gleichung einer geraden Linie, welche mit der den Winkel sci halbirenden parallel läust. Die isochromatischen Curven also, welche man in diesem Falle sieht, sind geradlinige Streifen, welche mit der Polarisationsebene der einen der beiden Turmalinplatten parallel laufen, und zwar mit derjenigen, welche den rechten Winkel halbirt, den die Projectionen der entsprechenden Theile der optischen Axen beider Platten mit einander machen, ganz also der obigen Aussage gemäß, wie es in Fig. 11 Taf. II dargestellt ist.

Durch ganz dem Früheren analoge Betrachtungen findet man, daß der Schwinkel w, unter welchem die Breite der Streifen dem Auge erscheint, ist:

$$\omega = arc \left( sin = \frac{(A^2 + B^2)\sqrt{2}}{(A^2 - B^2)T} \right)$$

oder in Worten: der Sinus des Winkels, unter welchem die Breite der Streisen dem Auge erscheint, wird

erhalten, wenn man den Sinus des Sehwinkels, unter welchem die Breite der Streisen jeder einzelnen Platte in homogenem Lichte erscheinen würde, mit  $\sqrt{2}$  multiplicirt. Es solgt daraus, dass die Breite der Streisen auch hier gleich bleibt. Der Sehwinkel, unter welchem die Breite der Streisen bei zwei gekreuzten Kalkspathplättchen, deren jedes  $\frac{2}{10}$  Linien dick ist, erscheint, ist demnach 7 bis 8 Minuten; für zwei gekreuzte Quarzplatten von der Dicke einer Linie beträgt dieser Winkel ungesähr 2° 50'.

Setzen wir in Gleichung bei (1)  $\alpha = 90^{\circ}$ ,  $\varphi = 45^{\circ}$ , betrachten wir also unsere combinirten Platten zwischen gekreuzten Turmalinen. Für a=135° (wenn wir in Gleichung bei (11) das obere Zeichen nehmen) wird der Werth von O, und mit diesem der Werth von I zu Null; daraus geht hervor, dass durch den Mittelpunkt c des ganzen Systems ein dunkler Streifen geht; es ist diefs, was für eine Größe wir auch als Längeneinheit annehmen mögen, also für alle Farben der Fall. Aus dem Werthe von w in Gleichung bei (12) aber ist ersichtlich, dass die Streisen für rothes Licht am breitesten, für violettes Licht aber am schmälsten sind, weil T, gemessen durch die Länge einer rothen Lichtwelle, einer kleineren, durch die Länge einer violetten Lichtwelle aber einer größeren Zahl gleich ist. Die dunkeln Streifen der verschiedenen Farben fallen also, den mittleren ausgepommen, nicht mehr zusammen. Da aber, wie bei den Newton'schen Farbenringen das Zurückgebliebene der interferirenden Strahlen gegen einander von Null an wächst, so wird das Uebereinanderfallen der Streifensysteme der verschiedenen einzelnen Farben Streifen bilden, die von dem mittleren schwarzen Streisen rechts und links nach der Newton'schen Scale auf einander folgen.

Wenn der Zerlegungsturmalin um 90° gedreht wird, so dass also die Polarisationsebenen der beiden Turmaline einander parallel sind, so wird der mittlere Streisen weiss erscheinen, und überhaupt werden die Forben der Streifen complementar zu denen seyn, die man bei gekreuzten Turmalinen sah.

Die beiden Platten müssen durchaus von ganz gleicher Dicke seyn, wenn der mittlere Streif bei gekreuzten Turmalinen schwarz erscheinen soll. Sehr nett kann man die Erscheinung hervorbringen, wenn man ein sehr dünnes, von einem Kalkspathrhomboëder abgespaltenes Plättehen in zwei Theile theilt, und alsdann diese durch diese Theilung erhaltenen vollkommen gleich dicken Plattchen in der gehörigen Lage zwischen die Turmaline bringt: um jedoch die Ordnung der Farben genauer zu beobachten, sind die Streifen, welche man sehen wird, zu fein, zu diesem Zwecke wird man am besten Bergkrystall anwenden können.

IV. Isochromatische Gurven, welche man in gekreusten Platten einaziger Krystalle aicht, deren Oherstächen der optischen Aze parallel sind.

Legt man zwei gekreuzte, parallel mit der optischen Axe geschnittene Kalkspathplatten so zwischen zwei gekreuzte Turmaline, dass die Polarisationsebene der Turmaline die rechten Winkel halbiren, welche durch die optischen Axen gebildet werden, so sieht man, wenn gewöhnliches weisses Licht einfällt, farbige hyperbolische Curven, deren Gestalt in Fig. 9 Tal. II abgebildet ist, nur mit dem Unterschiede, dass der Asymptotenwinkel immer ein rechter bleibt. Die Asymptoten sallen mit den Polarisationsebenen der Turmaline zusammen.

Erklärung. Der Gang der Berechnung von  $\Theta$  ist in diesem Falle ganz dem im vorigen Abschnitt befolgten entsprechend. Es seyen ABCD und CDET die beiden parallel mit der Axe geschnittenen Platten, und, wie früher, die bei c zusammentreffenden Strablen diejenigen, deren Zurückbleiben gegen einander wir bestimmen wol-

len.  $\frac{D_o}{\lambda}$  bezeichne, wie früher, die Anzahl der Wellen-

Langen, welche zwischen c und o liegen, und De die Zahl derjenigen, welche sich auf dem Wege zwischen c und e befinden. In meiner schon oben erwähnten Abhandlung ist S. 14 gezeigt worden, dass der Werth von De für Platten, die parallel mit der optischen Axe geschnitten sind:

$$\frac{D_{\bullet}}{\lambda_{*}} = \frac{T}{BV \left[1 - (A^{2} \sin a^{2} + B^{2} \cos a^{2}) \sin i^{2}\right]}$$

ist, wenn i den Winkel bezeichnet, den der einfallende Strahl mit einem auf der Oberfläche der Platte errichteten Perpendikel, a aber den bezeichnet, welchen die Projection des einfallenden Strahls auf diese Oberfläche mit einer in dieser Ebene liegenden, auf der optischen Axe senkrecht stehenden Linie macht. T, B und A haben hier ganz die bisherige Bedeutung.

Setzt man in diesem Ausdruck überall A statt B, so erhält man:

$$\frac{D_o}{\lambda_o} = \frac{T}{A \sqrt{\left[1 - A^2 \sin i^2\right]}}.$$

Dem Raisonnement des vorigen Abschnitts gemäß erhalten wir den Werth von  $\frac{D'_c}{\lambda'_o}$ , d. h. die Anzahl der Weltenlängen, welche auf dem Wege zwischen o und e' liegen, wenn wir in dem Werthe von  $\frac{D_o}{\lambda_o}$  90° — a statt a setzen. Durch dieselbe Vertanschung erhalten wir aus dem Werthe von  $\frac{D_o}{\lambda_o}$  den Werth von  $\frac{D'_o}{\lambda'_\sigma}$ , d. h. die Anzahl der Wellenlängen, welche zwischen e und o' liegen. Man erhält auf diese Weise:

$$\frac{D'_{a}}{\lambda'_{a}} = \frac{T}{BV \left[1 - A^{2} \cos a^{2} + B^{2} \sin a^{2}\right] \sin i^{2}}$$

$$\frac{D'_{a}}{\lambda'_{a}} = \frac{T}{AV \left[1 - A^{2} \sin i^{2}\right]}$$

Bezeichnen wir, wie früher, mit xo, yo, zo die Coordinaten des Punktes o, mit xe, ye, ze die des Punktes e, bezogen auf den Punkt c als Anfangspunkt der Coordinaten. Die Ebene der xy des Coordinatensystems, auf welches diese Coordinaten zu beziehen sind, salle, wie früher, mit der Obersläche des Krystalls zusammen, die optische Axe des Krystalls sey die Axe der y, auf dieser perpendiculär stehe die Axe der x, die natürlich in die Obersläche des Krystalls fällt, und die Axe der 2, welche auf dieser Oberfläche senkrecht steht. Legen wir durch den Punkt o ein neues Coordinatensystem, und bezeichnen wir die auf dieses System bezogenen Coordinaten mit x', y', z'. Wenn die Richtung der optischen Axe der zweiten Platte, die zugleich die Axe der y' seyn soll, einen rechten Winkel mit der optischen Axe der anderen Platte macht, so ist die Axe der y' der Axe der x, die Axe der x' aber der Axe der y parallel. Es ist hier kein Grund vorhanden, der uns bestimmen könnte, die positiven x' und y' nach einer bestimmten Richtung hin zu zählen, wie es im vorigen Abschnitt der Fall war; deshalb wollen wir annehmen, dass die Richtung der positiven x mit der der positiven y', und die Richtung der positiven y mit der der positiven x' zusammensalle. Bezeichnet man mit x', y', z', die Coordinaten des Punkts e', bezogen auf dieses Coordinatensystem, dessen Anfangspunkt in o liegt, und mit x'o, y'u, z', die Coordinaten des Punktes o', bezogen auf ein diesem paralleles System, dessen Anfangspunkt in e liegt, so ist nach dem Obigen (Gleichung bei 10):

 $P = [(x_0 + y'_0 - x_0 - y'_0)\cos a + (y_0 + x'_0 - y_0 - x'_0)\sin a]\sin i,$ wo P seine alte Bedeutung hat. Nach der schon citir-

ten Abhandlung, S. 14, ist:

 $x_{i} = \frac{TB^{2} \sin i \cos a}{BV \left[1 - (A^{2} \sin a^{2} + B^{2} \cos a^{2}) \sin \epsilon^{2}\right]}$ 

$$y_{\bullet} = \frac{TA^{2} \sin i \sin a}{BV \left[1 - (A^{2} \sin a^{2} + B^{2} \cos a^{2}) \sin i^{2}\right]}$$

$$x_{\bullet} = \frac{TA \sin i \cos a}{V \left[1 - A^{2} \sin a^{2}\right]}$$

$$y_{\bullet} = \frac{TA \sin i \sin a}{V \left[1 - A^{2} \sin a^{2}\right]}.$$

Vertauscht man in diesen Werthen überall a mit  $90^{\circ}$ —a, so erhält man, nach dem Raisonnement des vorigen Abschnittes, die Werthe von  $x'_{\circ 1}$   $x'_{\circ 1}$ ,  $y'_{\circ 1}$ ,  $y'_{\circ 2}$ , nämlich:

much:

$$TB^{2} \sin i \sin a$$

$$TA^{2} \sin i \cos a$$

$$Y := \frac{BV \left[1 - (A^{2} \cos a^{2} + B^{2} \sin a^{2}) \sin i^{2}\right]}{TA^{2} \sin i \cos a}$$

$$Y := \frac{BV \left[1 - (A^{2} \cos a^{2} + B^{2} \sin a^{2}) \sin i^{2}\right]}{A T \sin i \sin a}$$

$$Y := \frac{A T \sin i \cos a}{V \left[1 - A^{2} \sin i^{2}\right]}$$

Man sieht auf den ersten Blick, dass in dem Ausdruck für P bei der Substitution dieser Werthe  $x_o$  sich gegen  $y'_o$ , und  $x'_o$  gegen  $y_o$  hebt; P reducirt sich dempach aus:

$$P = [(y'_{\bullet} - x_{\bullet})\cos a + (x'_{\bullet} - y_{\bullet})\sin a]\sin i$$

Substituirt man für y', x, x', und y, die obigen Werthe in diesem Ausdruck für P, und entwickelt man alsdann denselben nach steigenden Potenzen von sin i, so ist sin i² die niedrigste Potenz von sin i, welche in der Entwicklung vorkommt; vernachlässigt man alle böberen Potenzen von sin i gegen die zweite, so wird:

$$P = \frac{T}{B}(A^2 - B^2)(1 - 2\sin a^2)\sin i^2$$
.

Es ist aber nun:

$$\Theta = P + \left(\frac{D_{\circ}}{\overline{\lambda}_{\circ}} + \frac{D'_{\circ}}{\overline{\lambda'_{\circ}}}\right) - \left(\frac{D_{\circ}}{\overline{\lambda}_{\circ}} + \frac{D'_{\circ}}{\overline{\lambda'_{\circ}}}\right).$$

Aus den obigen Werthen von  $\frac{D_o}{\lambda}$  und  $\frac{D'_o}{\lambda'}$  geht hervor, dass sie bei der Substitution in den eben angeführten Werth von O'sich gegenseitig auslichen, es reducirt sich demnach O auf:

$$\Theta = P + \frac{D'_{e}}{\lambda'_{v}} - \frac{D_{e}}{\lambda_{e}}.$$

Substituirt man für P,  $\frac{D'_{\bullet}}{\lambda'_{\bullet}}$ ,  $\frac{D_{\bullet}}{\lambda}$  ihre eben angeführ-

ten Werthe, so wird endlich, wenn man alles nach steigenden Potenzen von sin i entwickelt und bei der zweiten stehen bleibt:

$$\Theta = \frac{T(A^2 - B^2)}{2B} (1 - 2\sin a^2) \sin i^2.$$

Da für negative Krystalle B > A, so giebt diese Gleichung, wenn O einer positiven Constanten gleichgesetzt wird, nur so lange reelle Werthe für sin i, als a größer als 45° bleibt; alsdann aber ist sie, wenn sie ganz auf dieselbe Weise gedeutet wird, wie die früher betrachteten Werthe von  $\Theta$ , die Polargleichung einer gleichseitigen Hyperbel, die innerhalb des Asymptotenwinkels lcm und seines Verticalwinkels liegt. Wird aber O einer negativen Constante gleichgesetzt, so wird diese Gleichung die Polargleichung einer gleichseitigen Hyperbel, welche innerhalb des Asymptotenwinkels lco und seines Verticalwinkels liegt. Bei positiven Krystallen ist es umgekehrt, für diese hat sin i nur so lange reelle Werthe, wenn O einer positiven Constanten gleich gesetzt wird, als a kleiner als 45° ist. Wird aber 6 einer negativen Constanten gleich gesetzt, so mufs a gröfeer als 45° seyn, wenn sin i reelle Werthe haben soll. Mögen aber non die Krystalle positiv oder negativ seyn, so ersieht man aus unserem Werth von 6, dass das Curvensystem, welches man beobachtet, aus lauter gleichseitigen Hyperbelästen besteht, die in den vier rechten Winkeln liegen, unter welchen sich die Polarisationsebenen der Turmaline schneiden, ganz wie es oben ausgesagt wurde.

Der Ausdruck bei (1) wird, wenn die Turmaline gekreuzt sind: wenn also  $\alpha=90^{\circ}$ ,  $\varphi=45^{\circ}$  ist zu Null, sobald man  $\alpha=45^{\circ}$  oder  $135^{\circ}$ , wodurch  $\theta=0$  wird; dies zeigt ein schwarzes Kreuz an, welches mit den Asymptoten zusammenfällt.

Man wird aus den obigen Formeln leicht ableiten können, dass der Sehwinkel w, unter welchem die Halbaxe cb der innersten dunkeln Hyperbel dem Auge erscheint, ist:

$$w = arc \left( sin = \sqrt{\frac{2B}{T(A^2 - B^2)}} \right)$$

denn setzt man a=0 und lässt nun i von 0 an wachsen, so wird auch  $\Theta$ , und mit  $\Theta$  auch I wachsen, bis letzteres sein Maximum erreicht hat, wenn  $\Theta$  um  $\frac{1}{4}$  gewachsen ist. Lässt man nun i noch weiter wachsen, so wird zwar  $\Theta$  auch immer noch zunehmen, I aber nimmt ab, und erreicht wieder sein Minimum, wenn  $\Theta=1$  geworden ist; was alsdann der Fall ist, wenn i von 0 bis zu dem obigen Werth von  $\emptyset$  zugenommen hat.

Die Quadrate der Halbaxen cb, cd, ce u. s. w. verhalten sich wie 1:2:3 u. s. w., folglich verhalten sich diese Halbaxen selbst wie 1:  $\sqrt{2}$ :  $\sqrt{3}$ , woraus hervorgeht, dass die Entfernung einer dunkeln Curve von der andern um so kleiner wird, je weiter beide sich vom Mittelpunkte entfernen. Für verschiedene Farben ist natürlich auch die Breite der Curven verschieden, jedoch entsteht durch das Uebereinanderfallen der verschiedensarbigen Curven, wenn man weises Licht anwendet, ein sarbiges Curvensystem, da ja  $\Theta$ , wie das im vorigen Abschnitt betrachtete, mit i von 0 an wächst. Die Ordnung, in welcher die Farben von dem Mittelpunkt enach irgend einer Richtung hin auf einander folgen, ist die der Newton'schen Farbenscale.

Substituirt man in dem Werthe von @ für A: 0,6,

für B 0,67, für T: 4500, so erhält man den Sehwinkel unter welchem cb dem Auge in gekreuzten Kalkspathplatten erscheint, deren jede eine Linie dick ist, wenn man homogenes gelbes Licht anwendet. Man findet für diesen Fall  $w=3^{\circ}$  30'. Für Bergkrystall werden auch noch bei sehr dicken Platten die Curven so groß, daß man das ganze System gar nicht übersehen kann.

Aus dem Werthe von # läst sich auch noch herleiten, dass die Breite der Curven für verschiedene Platten, unter sonst gleichen Umständen, sich ungekehrt wie die Quadratwurzeln aus den Dicken derselben verhalten.

Kalkspath ist, die Schwierigkeiten der Bearbeitung abgerechnet, derjenige Krystall, welcher sich am meisten zur Anstellung dieses Versuches eignet. M. 1 kaun in verschiedenen Richtungen gegen die Oberflachen eines Kalkspathchomboëders Schuittflächen legen, die der optischen Axe desselben parallel sind, am vortheilbastesten aber mag es wohl seyn, die Schuittslächen so zu legen, dass sie der Ebene parallel sind, welche man durch zwei einander gegenüberstehende stumpfe Kanten des Rhomboëders legen kann. Dass es große Schwierigkeiten bat, eine Kalkspathplatte gehörig parallel mit der optischen Axe, und mit gehörig parallelen Oberflächen zu schneiden und zu poliren, ist schon oben bemerkt worden: doppelt schwierig aber ist es zwei Platten von ganz gleicher Dicke und der erforderlichen Vollkommenheit zu bearbeiten. Der letzteren Schwierigkeit kann man dadurch entgehen, dass man eine Platte nach der eben angegebenen Richtung schneidet und vollkommen bearbeitet; man hat alsdann den Vortheil, die Platte senkrecht auf die Schnittsläche spalten zu können, und durch eine solche Spaltung sich zwei vollkommen gleich dicke Platten zu verschaffen.

lo allen den vier betrachteten Fällen, dachten wir uns immer den Krystall zwischen gekreuzte Turmaline oder zwischen solche gelegt, deren Polarisationsebenen einander parallel sind. Wir wollen nun schen was für Veränderungen die Curvensysteme dadurch erleiden, daß man dem Zerlegungsturmalin andere Stellungen giebt als diese beiden. In den beiden betrachteten Fällen batte a den Werth 0 oder 90°, giebt man aber dem Zerlegungsturmalin irgend eine andere Stellung, so bekommt a einen anderen Werth; dadurch aber ändert sich O durchaus nicht, woraus folgt, dass die Gestalt des Curvensystems sich durchaus nicht ändert, der Zerlegungsturnalin mag eine Lage erhalten, welche man will. Der Werth won I bei (1) aber nimmt, unabhängig von 6, um so mehr ab, je mehr a von 0 au wächst; wird endlich a=45°, so verschwindet aus dem Werthe von I derjenige Theil ganz, welcher mit 6 behaltet ist, und I reducirt sich auf  $\frac{e^2}{2}$ ; wächst nun  $\alpha$  noch weiter, so nimmt

I wieder zu, bis endlich  $\alpha = 90^\circ$  geworden ist. Daraus folgt nun, dass die Gestalt der Curven zwar unverändert bleibt, dass aber die Intensität derselben abnimmt, wenn man den Zerlegungsturmalin aus der Loge droht, welche  $\alpha = 0$  entspricht. Sobald der Turmalin um 45° gedreht worden ist, verschwinden alle Curven, das ganze Gesichtsseld aber erscheint dabei nicht ganz dunkel. Bei fortgesetzter Drehung werden die Curven wieder sichtbar, und nehmen an Glauz zu bis der Zerlegungsturmalin um 90° gedreht worden ist. Die Systeme, welche man in den Lagen  $\alpha = 0$  und  $\alpha = 90^\circ$  des Zerlegungsturmalins sieht, sänd einander complementar.

Lassen wir nun die Lage der Turmaline unverändert, während der Krystall zwischen denselben gedreht wird, so wird a in Gleichung bei (1) constant bleiben,  $\varphi$  aber wird sich ändern. Da aber auch bei der Aenderung von  $\varphi$  der Werth von  $\Theta$  immer derselbe bleibt,

so wird auch in diesem Falle die Form der Curven dieselbe bleiben, was man auch den Krystallplatten für eine Lage geben mag; allein die Stellung des Curvensystemes. welches immer seine Lage gegen die optische Axe der Platte beibehält, wird nun in Beziehung auf die Polarisationsebenen der Turmaline eine andere seyn. Dreht man die Krystallplatte von der Rechten zur Linken, so wird auch das ganze Curvensystem nach dieser Richtung sich drehen. Wenn a=0 ist, wenn also die Polarisationsebenen der Turmaline parallel sind, so wird der Werth von I bei (1) wachsen, sobald die Krystallplatte eine andere Lage erhält als die, welche q=45° entspricht. Hat  $\varphi$  andere Werthe als 45°, so wird Inicht mehr zo Null werden, was auch G für Werthe haben mag. Daraus folgt dann, dass das ganze Gesichtsfeld zwar beller wird, dass aber auch das Curvensystem immer weniger bestimmt erscheinen wird. Ist  $\alpha = 0$  oder 90°, so verschwindet der Theil, welcher mit q behaftet ist, ganz aus dem Ausdruck für I, welcher alsdann gleich cº wird; in diesem Falle wird man also gar keine Curven mehr sehen, das ganze Gesichtsfeld aber wird hell erscheinen. Sind die Turmaline gekreuzt, so wird für einerlei O der Werth von I abnehmen, wenn w nicht mehr gleich 45° ist, ist aber  $\varphi=0$  oder 90°, so wird I unabhängig von O, zu Null, also werden auch in diesem Falle die Curven verschwinden; allein das ganze Gesichtsfeld wird nun dunkel erscheinen.

IV. Ueber den freien Durchgang der strahlenden VV ärme durch verschiedene starre und flüssige Körper; von Hrn. Melloni.

(Schlufs.)

Unter den Aufgaben über den Durchgang der strahlenden Wärme durch starre Körper ist die nüchste, welche sich darbietet, die: Zu bestimmen, welchen Einfluss der Grad von Politur auf die Menge der durchgelassenen Strablen ausübe. Um sie zu lösen, bedarf es weiter nichts, als der Auwendung unserer thermometrischen Methode auf verschiedene Schirme, die in Allem, bis auf den Oberslächenzustand, vollkommen ähnlich sind.

Aus einer 9 Millimeter dicken Tafel sehr reinen Spiegelglases schnitt ich acht Stücke, jedes so groß, daß es, auf das Gestell gebracht, die Oeffnung in der Mitte des Schirms verdeckte. Von diesen Stücken schabte ich die Belegung ab, und schliff sie mit Sand, Schmirgel und anderen Substanzen, um so eine Reihe mehr oder weniger glatter Flächen zu haben, vom gröbsten Schliff bis zur feinsten Politur; sämmtlich auf die Dicke 8,371 Millimeter gebracht 1) und darauf einer Strahlung von 30° des Thermomultiplicators ausgesetzt, gaben sie folgende Resultate:

Ordenegasshi.	Ableukung d. Galvanomet.		Ablenkung d. Galvanomet.
1) Klar	5",38	5) Schielend 6) Etwas schielend 7) durchscheinend 8)	14°,79
2) -	6 ,50		17 ,42
3) -	8 ,66		18 ,79
4) Schielend	12 ,58		19 ,15

<sup>1)</sup> Alle in dieser Abhandlung vorkommenden Messungen kleiner Dicken, wurden mit einem Kaliber (calibre à pioots) gemacht, einem doppelten Federsirkel mit ungleichen Schenkeln, wie man

Diese Resultate bieten nichts Ungewöhnliches dar. Die von dem Mittel durchgelassene Wärmemenge ist desto größer, je glätter dessen Oberfläche, ganz wie beim Licht. Nur bemerkt man, daß in den bohen Graden von Politur ein geringer Unterschied sehr wenig Wirkung hat, wie dieß aus den Beobachtungen an No. 7 und 8 erhellt.

Durch ein ähnliches Verfahren lässt sich der Eintluss der Dicke ermitteln, eines Elements, dessen Kenntnits in der Theorie des Wärmedurchlasses am weseutlichsten ist.

Vier Stücke eines schönen Spiegelglases wurden hinsichtlich der Dicke sehr genau auf die Verhältnisse 1, 2, 3, 4 gebracht, und ihnen vollkommen parallele Flächen mit dem höchst möglichen Grad von Politur gegeben. Die Ablenkungen, welche sie unter der Einwirkung der früheren Strahlung von 30° dem Galvanometerzeiger einprägten, waren folgende:

Dicke d. Glasschirme.	Ablenkungen des Galvanometers.	Entsprechende Krafte.
2 <sup>mm</sup> ,068	21",625	21,850
4 ,136	20 ,312	20,313
6 ,202	19 ,687	19,687
8 ,272	19 ,875	19,375

Jede Zahl in der zweiten Spalte ist das Resultat von 15 Beobachtungen. Die Zahlen in der dritten Spalte, die in diesem besonderen Fall die Temperaturen oder die Mengen durchgelassener Strahlen vorstellen, sind nach den am Schlusse der allgemeinen Betrachtungen dargelegten Grundsätzen berechnet. Die Kraft oder Temperatur, welche 30° entspricht, ist gemäß der Intensitätentafel 35,3. Dividirt man also die Zahlen der dritten Tafel

ihn in der Uhrmacherei anwendet. Diess lostrument misst Dikken mit vieler Genauigkeit bis auf & Linie. durch 35,3, so erhält man die Verhältnisse der durchgelassenen zur einfaltenden Strahlung. Der Unterschied zwischen jedem dieser Quotienten und der Einheit giebt den entsprechenden Verlust, d. h. den verhältnifsmälsigen Theil der aufgesangenen Strahlen. Vollzieht man diese Operationen und stellt durch 1000 die gesammte Strahlung vor, so bekommt man:

Tafel A.

Ordnungszahl d. Schirme.	Durchgelass, Strahlen.	Anigefang, Strahlen.
1	619	381
2	576	424
3	558	442
4	549	451

Denkt man sich den dicksten Schirm getheilt in vier gleich dicke Schichten, so sind die auf sie einfallenden Wärmemengen respective:

1000 619 576 558
und die beim successiven Durchdringen der vier Intervalle verloren gegangenen Mengen:

381 424-381 442-424 451-442

d. h. :

381 43 18 9

Man hat also für die respectiven Verluste, bezogen auf die einfallenden Mengen, die Brüche:

1000 619 576 558

0,381 0,071 0,031 0,016

Mithin verringern sich die Verluste sehr rasch in dem Maafse als die Dicke um eine constante Größe zunimmt.

Wir haben gesehen, dass die Wirkung einer Strahlung! auf den Thermomultiplicator im Augenblicke der Schliessung der Kette beginnt, größtentheils in den ersten 5 oder 6 Secunden zu Stande kommt, und nach anderthalb Minuten gänzlich aufbört. Diess geschicht gleichmäsig sowohl bei directen Strablen als bei solchen, die erst nach dem Durchgange durch Schirme von irgend einer Dicke auf die Säule sallen: der beste Beweis von dem strahlenden Durchgang der Wärme durch klare Körper. Wünscht man indess eine neue Bestätigung dieser Wahrheit, so würde man sie sinden in der successiven Abnahme der Verluste, welche die Strahlen beim Durchgang durch verschiedene Schichten eines durchsichtigen Metalls erleiden. Wenn die Wärme, welche Gegenstand unserer Untersuchungen ist, von einer Art Leitung hertührte, würden die Verluste, sobald die Strahlen in das Mittel eingedrungen sind, von einer Schicht zur andern, entweder zunehmen oder gleichbleiben, aber niemals würden sie abnehmen können.

Die abnehmende Progression der Verluste ist übrigens etwas ganz Eigenthümliches der Wärmestrahlung, die darin, wie in vielen anderen Punkten, gänzlich von den Eigenschaften der Lichtstrahlung abweicht. In der That lässt uns Alles glauben, dass gleich dicke, successive Schichten eines durchsichtigen Mittels eine gleiche Wirkung auf die durchgebenden Lichtstrahlen ausüben, und dass sie solglich immer eine der Intensität der einfallenden Strahlen proportionale Lichtmenge absorbiren oder reslectiren, d. h. dass der Verlust der Lichtstrablung in jeder Schicht von gleicher Dicke gleich groß ist. In dem besonderen Fall, den wir betrachten, ist die unveränderliche Lichtabnahme in jeder der vier Schichten, in die wir uns den Schirm getheilt denken, entweder Null oder ungemein gering, wegen der vollkommenen Klarheit des Glases; und dennoch erleiden die Wärmestrahlen bei ihren successiven Durchgängen eine Absorption von, zusammengenommen, ungefähr der Hälfte ihres gesammten Betrags, und die Verluste bei jeder Schicht sind nicht constant wie beim Licht, sondern unter einander außerordentlich verschieden, denn sie folgen der Progression der Zahlen 381, 71, 31 und 16.

Der Widerstand durchsichtiger Mittel gegen den unmittelbaren Durchlass der Wärmestrahlen ist also ganz anderer Art als der Widerstand derselben Mittel gegen die Fortpslanzung des Lichts.

Was auch die Ursache dieses sonderbaren Unterschiedes seyn mag, so lag doch viel daran zu ermitteln, ob er noch in großen Abständen von der Eintrittsfläche stattfinde, und dieß geschah durch Wiederholung der Versuche mit weit dickeren Glasschichten als die bisher angewandten.

Zu dem Ende nahm ich mehre Stücke Spiegelglas von St. Gobain und ließ sie umschwelzen; die Operation gelang nicht vollständig. Die Masse sank zusammen und bildete entweder zu dünne Schichten oder füllte sich mit leichten Streißen. Von den dicken Stücken wählte ich das reinste aus; es war 6 Zoll lang; ich theilte es in drei Theile von 1, 2, 3 Zoll Dicke. Die Mängel darin waren durch die ganze Masse gleichmäßig vertheilt; tie konnten wohl die absolute Menge der durchgegangenen Wärmestrahlen kleiner machen als sie bei einer vollkommen reinen Masse von gleicher Substanz und gleicher Dicke gewesen wäre; allein auf die Progression der Verluste, welche diese Strahlen beim Durchgang der Strahlen von einer Schicht zur andern erleiden, konnten sie offenbar keinen Einfluß haben.

Als sie der gewöhnlichen Strahlung von 30° ausgesetzt wurden, gaben sie folgende Resultate:

Dicke der Schirms in Millimet.	Ablenkungen des Galvanometers.
27	170,105
54	13 ,458
81	10 ,702

Durch eine gauz ähnliche Rechnung, wie die vorling angeführte, findet man, dass der Schirm von 1000 Strablen die folgende Anzahl durchlässt oder auffängt:

Ordnungsrahl.	Durchgelassena Strahlen.	Aufgefangene Strahlen.
1	481	516
2	380	620
3	303	697

Mittelst dieser Data erhält man für die Wärmeverluste, bezogen auf die Strahlenmengen, welche successiv die drei eingebildeten gleich dicken Schichten des dritten Schirmes durchdringen, folgende Werthe:

0,516 0,215 0,203.

Wegen der schlechten Beschaffenheit des Glases und der größeren Dicke der Schichten sind diese Verluste größer als die vorigen, aber sie besolgen dennoch eine abnehmende Progression. Mithin dauert die Abnahme noch jeuseits einer Dicke von 54 Millimetern fort.

Um den Werth dieser Abnahme zu vergleichen mit dem beim letzten Schirm in den vorhergehenden Versuchen, muß man 0,012, die Differenz zwischen 0,215 und 0,203, mit 2,068 multipliciren umd das Product durch 27 dividiren. Auf diese Weise erhält man von 2,068 Millimeter Dicke, zwischen 54 bis 81 Millimeter Abstand von der Vordersläche liegend, eine mittlere Abnahme von sehr nahe 0,001. Bei den früheren Versuchen war dieser Verlust, als die Strahlen die ebenfalls 2<sup>nm</sup>,068 dicke, aber 6 Millimeter von der Vordersläche abliegende Schicht durchdraugen, funfzehn Mal so groß. Der Unterschied würde noch größer seyn, hätte man Glasschichten von gleicher Durchsichtigkeit wie die früheren dünnen Glasplatten angewandt.

Indess blieb mir noch einiger Zweisel an der Homogenität des Glases; ich fürchtete, dass die Schlieren nicht gleichmäsig durch die ganze Masse verbreitet wären. Allein, da ich mir keine dicke, von diesen Mängeln ganz freie Glasstücke verschaffen konnte, so glaubte ich, daß sich ähnliche Versuche eben so gut mit Flüssigkeiten anstellen lassen würden. Bei Anwendung dieser Körper statt des Glases hatte man, im Fall des Gelingens, sogar den Vortheil, daß man das Gesetz des Wärmedurchlasses auf mehre Substanzen ausdehnen, und so von der physischen Constitution desselben unabhängig machen konnte.

Ich verschaffte mir daher mehre kupferne Kasten von gleicher Breite und verschiedener Länge, versehen au beiden Enden mit einer Glastafel. Diese stellte ich nach einander zwischen den durchbohrten Schirm und die Säule. auf die Weise, dass das Vordertheil sich dicht an dem Schirm befand, der in einem unveränderlichen Abstand (von der Säule) blieb. Da der Querschnitt aller dieser Kasten viel größer war als die Oellnung in der Mitte des Schirms, so konnten keine Reflexionen an den Seitenwänden stattfinden, und es gelangten blofs solche Strahlen auf die Vordersläche der Säule, welche unter Incidenzen wenig verschieden von der senkrechten einfielen. Ich näherte die Lampe bis sie durch die beiden Gläser des Kastens hindurch das Galvanometer 30° ablenkte, fing nun die Strahlung auf, füllte dann den Kasten mit gereinigtem Rühöl, und stellte, nachdem ich den Galvanometerzeiger auf seine natürliche Lage hatte kommen lassen, die Wärme-Communication wieder her.

Die Ablenkungen bei verschiedener Dicke der Flüssigkeiten waren:

Dieke der Flüs-	Ablenkung des	Dieke der Flüssig-	
nigkeitsschicht.	Galvanometers.	keitsschicht.	
6um,767	15°,642	54***,139	9°,540
13 ,535	12 ,831	81 ,209 ·	8 ,988
27 ,069	10 ,389 ·	108 ,279 ·	6 ,512

Drückt man wieder durch 1000 die freie Strahlung aus, so hat man für die Mengen der aufgefangenen oder durchgelassenen Strahlen:

Tafel B.

Dicks der Flüssigkeits- schicht.	Durchgelassene Strahlen.	Aufgefangene Strahlen,
6mm,767	443	557
13 ,535	363	637
27 ,069	294	706
54 ,139	270	730
71 ,209	255	745
108 ,279	244	756

Denkt man sich endlich die letzte Schicht getheilt in sechs parallele Scheiben von der Dicke 6<sup>nm</sup>,767, 6,767, 13,535, 27,069, 27,069 und 27,069, so kann man mittelst der in den beiden letzten Kolumnen enthaltenen Zahlen bestimmen, wie viel Wärme auf die Vordersläche jeder dieser Scheiben einsiel und wie viel beim Durchgang verloren ging. Dividirt man die zweite Größe durch die erste, so hat man den Verlust. Die Operationen im Detail anzugeben, ist überslüssig, da sie denen bei den Glasschirmen ganz ähnlich sind; daher nur die Endresultate:

Dicke der sechs Schichten, in wel- che die Scheibe von 108 <sup>mp</sup> ,274 getheilt gedacht ist.	Verlust bei den successiven Durch- gängen, bezogen auf die zu jeder Schieht gelangenden Strahlen- mengen.	
6mm,767	0,557	
6 ,767	0,180	
13 ,535	0,190	
27 ,069	0,082	
27 ,069	0,056	
27 ,069	0,040	

Hieraus geht hervor, dass bei einem Abstande von etwa 100 Millimeter (von der Vordersläche) die Verluste noch abnehmend sind:

Um das Gesetz der Fortpflanzung der Wärmestrahlung mit einem Blick zu übersehen, braucht man nur die in den beiden ersten Kolumnen der Tafeln (A) und (B) enthaltenen Resultate graphisch zu construiren.

Der blosse Anblick der Curven, die aus einer solchen Construction hervorgehen, zeigt, dass die Strahlen ansangs, beim Eintritt in die ersten Schichten des Mittels, einen großen Verlust erleiden, der aber, so wie sie aich von der Vordersäche entsernen, abnimmt, und in einem gewissen Abstande ganz unmerklich wird, so dass die Strahlen ihren Gang mit Beibehaltung ihrer ganzen Intensität fortzusetzen scheinen. Beim Glase und Rüböl, und wahrscheinlich bei allen durchsichtigen Mitteln, muß sich demnach der Antheil der Wärme, welcher den Durchgang durch die ersten Schichten erzwungen hat, bis in sehr große Tiesen sortpflanzen.

De la Roche batte gefunden, dass die Wärme, welche eine Glasschicht durchdrungen hat, beim Durchgang durch eine zweite Glasschicht im geringen Verhältnifs absorbirt wird. Die Identität dieser Thatsache mit dem Gesetz des Widerstands continuirlicher Mittel zeigt, dass die Aushebung der Continuität und die Dazwischenkunst der atmosphärischen Lust zwischen zwei Schirmen picht die Natur der Modificationen abandert, welche die Strahlen in der ersten Glastafel erleiden. Es ist also ungemein wahrscheinlich, dass der Satz von De la Roche auch für eine sehr zahlreiche Reihe dünner Schirme gültig ist, denn wir sahen eben, dass in einem und demselben Mittel die Verluste noch in einer Tiefe von 80 bis 100 Millim. abnehmen. Folgendes sind die Resultate meiner Versuche mit vier Scheiben von eben dem Spiegelglase, welches 2u meinen ersten Untersuchungen über die Fortpflanzung durch zusammenhängende Mittel gedient batte. Jede dieser Scheiben hatte die Dicke 2 mm.068.

Ausahl der Schirme.	Ablenkungen des Galvanometers.
1	21°,62
2	18 ,75
3	17 ,10
4	15 ,90.

Es ist wohl unnöthig zu sagen, dass die gemeinschaftliche Strahlung, welcher alle diese Schirme unterworsen wurden, immer 30° betrug, und einer Krast oder Temperatur von 35,3 entsprach. Wenn man diese Strahlung, wie wir es in allen vorhergehenden Fällen gethan, durch 1000 ausdrückt, so hat man:

Anzalil d. Schirme	Durchgelassene Strablen.	Aufgefangene Strahlen.
1	619	381
2	531	469
3	484	515
4	450	510

## Woraus:

0,381 0,134 0,087 0,058, als Werthe der Verluste, welche die Strahlen beim successiven Durchgang durch die vier Glasscheiben erleiden, wohl verstanden, dass diese Werthe nicht auf die ursprüngliche Menge bezogen sind, sondern auf die Anzahl der Strahlen, welche zu jeder einzelnen Scheibe gelaugt.

Der Satz von De la Roche gilt also noch für die dritte und vierte Scheibe, denn auch bei diesen ist noch eine Verringerung des Verlustes wahrzunehmen.

Man wird bemerken, dass die Verluste bei den vier gleichen Schichten des viersache dicken Schirmes weniger groß waren. Die Ursache hievon ist leicht einzusehen. Hier nämlich fand eine Aushebung der Continuität statt und die Wärme konnte daher sich mehr durch Reflexion zerstreuen. Allein man sieht, dass in dem einen Fall wie in dem andern der Unterschied zwischen zwei einander folgenden Verlusten abnimmt, in dem Maasse als man sich mehr von der Eintrittsfläche entfernt.

Schreiten wir jetzt zu dem Einfluß, den die chemische Natur der Substanz des Schirms auf die Durchlassung der Wärme ausübt.

Schon Hr. Prevost hatte aus seinen in der vorhin citirten Abhandlung beschriebenen Versuchen den Schlus

gezogen, dass Wasser und Glas die Wärmestrahlen in ungleicher Menge durchlassen müssten. Denn indem er zwischen einer brennenden Kerze und einem sehr empfindlichen Luftthermometer eine Wasserschicht (nappe d'eau) niederfließen ließ, erhielt er keine Auzeige von durchgelassener Wärme, wenigstens wenn die Kugel nicht geschwärzt war, und selbst bei einer geschwärzten Kugel war die Temperaturerhöhung außerordentlich schwach. wogegen eine Glastafel, statt der Wasserschicht angewandt, ziemlich deutliche Wirkungen gab 4). Allein mau hat ihm eingeworfen, der Unterschied zwischen der Wirkung des Wassers und des Glases rühre davon her, dass die geleitete Wärme blos im letzteren Falle merklich sey. Späterhin bemerkte De la Roche, dass eine gruntiche Glastafel mehr Wärme durchliefs als eine Tasel von einem vollkommen reinen Glase. Indess da die erste Tafel weit dünner war als die zweite, so behauptete man, der Unterschied der Wirkungen rühre her von dem Unterschied der Dicke 2).

Einige Zeit nach der Erfindung des Thermo-Multiplicators machte ich, gemeinschaftlich mit Hrn. Nobili, einige Versuche mit Olivenöl, Alkohol, Wasser und Salpetersäure, aus denen uns hervorzugehen schien, daß das Wasser dem Durchgang der von einem heißen Eisen herrührenden Wärmestrahlen einen größeren Widerstand entgegensetzte als die drei anderen Flüssigkeiten 3). Allein diese Versuche können für nichts mehr als bloße Proben zum Beweise der leichten Anwendbarkeit des Thermo-Multiplicators zu jeglichen Untersuchungen über

<sup>1)</sup> Hier übrigens seine eigenen Worte: »Es scheint folglich als lasse das Wasser nicht so viel Wörme unmittelbur durch als das Glas, uder wenigstens als gestatte es den Durchgang nur einem seineren Wärmestoff als der ist, welcher das Glas durchdringt." (Obeneewähnte Abhandlung, §. 48.)

<sup>2)</sup> Siehe die Anmerkung, S. 117 dieses Bandes.

<sup>3)</sup> Ann. de chim. et de phys. Oct. 1831. (Ann. Bd. XXVII S. 444.)

die Wärmestrahlung angesehen werden, denn wir nahmen nicht Vorsichtsmaßregeln genug, um die Fortpflanzung der geleiteten Wärme zu verhüten und um der völligen Gleichheit der Wärmequelle in allen Fällen gewiß zu seyn. Mithin waren die Physiker immer der Meinung, daß der von starren oder flüssigen Körpern unmittelbar durchgelassene Antheil der Wärme gleichen Gesetzen folge, wie die Lichtdurchlassung, und daß, unter gleichen Umständen, die durchsichtigen Körper die größere Menge von Wärmestrahlen durchlassen.

Die Resultate, welche ich sogleich beibringen werde. scheinen mir für die Theorie der strahlenden Wärme einen Fundamentalsatz außer Zweisel zu setzen, den nämlich, dass die Fähigkeit, Wärmestrahlen durchzulassen, durchaus nicht im Verhältnifs zur Durchsichtigkeit der Mittel stehe; sie scheint einem anderen Gesetze zu folgen, welches in Körpern ohne regelmässige Krystallisation viele Beziehungen zur Brechbarkeit besitzt. Bei Krystallen sind die Erscheinungen noch interessanter, weil man darunter Körper von großer Durchsichtigkeit findet, welche die Wärmestrahlen fast gänzlich auffangen, und andere welche wiederum im entgegengesetzten Sinne wir-Diese Eigenschaften äußern sich beständig, wie hoch auch die Temperatur der Wärmequelle seyn mag. und sie werden in niederen Temperaturen noch auffallender, denn man sieht die strahlende Wärme der blofsen Hand einen festen Körper von mehren Zollen Dicke unmittelbar durchdringen ...., doch anticipiren wir nicht die Thatsachen, und gehen wir zunächst die bei dieser dritten Reihe von Versuchen angewandten Methoden durch.

Zunächst ist es unnöthig, die Art, wie die starren Schirme den Wärmestrahlen ausgesetzt wurden, und die Angaben des Thermo-Multiplicators näher zu bezeichnen, da sich darin Alles genau wie bei den früheren Versuchen verhält. Was die Flüssigkeiten betrifft, so sind sie im Allgemeinen weniger durchdringbar für die Wärmestrahlen als

die starren Kürper. Sie muß man daher dem Thermoskop mehr nähern, um einen recht deutlichen Durchlass zu bekommen; allein dann könnte die eigene Erwärnung der Theilchen auf das Instrument einwirken, zumal die Bewegungen, welche immer in ungleich erwärmten Flüssigkeiten entstehen, die Theilchen an der Vordersläche immer leicht zur Hintersläche der der Wärmequelle ausgesetzten Schichten fortsühren. Diesen Effect der Leitungsfähigkeit kann man im Allgemeinen nicht, wie bei den Versuchen des Hrn. Prevost, durch unaufhörliche Erneuung der den Wärmestrablen ausgesetzten Schicht vernichten, denn einige Flüssigkeiten kann man sich nur in kleinen Mengen verschaffen, und andere erleiden an der Lust mehr oder weniger bedeutende Veränderungen oder starke Verdampfungen, woraus für diese Klasse von Versuchen sehr störende Erhöhungen oder Erniedrigungen der Temperatur entspringen. Der Kunstgriff, wodurch ich diese verschiedenen Uebelstände vermieden habe, ist sehr einfach. Er besteht darin, dass ich die Flüssigkeiten in sehr platte Glaskasten einschließe, deren zwei große Seitenwände vollkommen parallel sind, und im Sinne der Höhe vier oder fünf Mal größer als die Obersläche der thermo-elektrischen Säule. Den unteren Theil dieser Kasten stellt man vor die Oessnung des Robrs, welches die der Wärmequelle zugewandte Seite des Apparats umschliesst; die von der Vorderwand des Gefasses aufgesangene Wärme dringt in die erste uneudlich dünne Schicht der Flüssigkeit; allein diese Schicht erleidet, indem sie sich erwärmt, eine gewisse Ausdehnung: sie wird leichter als die übrige Masse der Flüssigkeit und steigt sogleich zum oberen Theil des Gefässes, wo sie nicht mehr auf die Säule einwirken kann; sie wird ersetzt durch eine zweite Schicht, welche denselben Vorgang erleidet und so fort, so dass durch diese theilweisen Erneuungen des flüssigen Schirms der vor der Oeffnung des Robrs belindliche Theil der Hinterwand des

Gefässes nicht in Berührung steht mit erhitzten Theilchen und lange Zeit die nämliche Temperatur behält.

Es ist ungemein schwierig platte Glasgefäße mit vollkommen regelmässigen, überall gleich dicken und paarweis einander genau parallelen Seitenflächen zu versertigen. Metallrähme mit eingekitteten Gläsern sind unbrauchbar, wegen der auflösenden Wirkung verschiedener Flüssigkeiten. Nach vielen unfruchtbaren Versuchen dachte ich, dass man hier dasselbe Verfahren anwenden könnte, dessen man sich in der Optik bedient, um den Brechungsindex flüssiger Substanzen zu messen. Zu dem Ende liefs ich in mehre recht dicke Stücke unbelegten Spiegelglases 2 Centimeter breite und 9 Centimeter lange Oeffnungen ausschneiden, und belegte die beiden durchbohrten Seiten mit anderen viel dünneren Platten. Wie bekannt reicht die bloße Adhärenz zwischen polittem Glase hin, um den Durchgang der Flüssigkeiten zu verhindern; zur größeren Sicherheit umgab ich jedoch jedes dieser Gefässe mit zwei Metallrahmen, welche die dünnen Gläser mittelst vier Druckscheiben an den Ecken in ihrer Lage erhielten. Bei einem solchen System kann man den Parallelismus der Wände und die gleiche Dicke der flüssigen Schichten nicht bezweifeln.

Ich habe die Resultate, welche ich mit verschiedenen starren und flüssigen Körpern erhalten habe, in mehre Taseln getheilt; jede derselben enthält oben die Angabe der gemeinschaftlichen Dicke der angewandten Schirme und zur Seite einer jeden Substanz die Angaben des Thermonultiplicators und die Mengen der durchgelassenen Strablen, bezogen auf die gesammte Strahlung. Diese Vertheilung erlaubt die Anwendung verschieden dicker Lamellen, und hat überdiess den Vortheil, gesonderte Gruppen von jeder Körperklasse vorzustellen. In allen Fällen betrug die sreie Strahlung 30°. Um die Resultate dieser Taseln mit einander zu verknüpsen, habe ich der zweiten und dritten Tasel die Zahlen hinzugefügt, erhal-

ten mit einer Spiegelglasplatte, die sich in denselben Umständen befand, wie die zu einer Gruppe gehörigen So war das Glas, welches in der Tafel der Lamellen. Flüssigkeiten aufgeführt ist, zwischen die beiden dünnen Gläser des Recipienten gebracht, und stammte von dem dicken Spiegelglase ab, aus welchem dieser verfertigt worden; es besaß also genau die Dicke der flüssigen Schichten, und stand wie diese in Berührung mit den beiden Gläsern, welche die Wände des Recipienten bildeten. Allein da diese Wände schon einen Theil der Wärme auffingen, so näherte ich die Lampe so weit, bis ich quer durch das System der drei Gläser dieselbe Angabe von 190 erhielt, welche das dicke Glas gab, wenn es allein der gewöhnlichen Strahlung von 30° ausgesotzt wurde.

	Ablenkung des Galva nometers.	Durchgelas sene Stral
Tafel I.		
Parblose Gläser; gemeinschaftliche Dicke 100,88.		
Kein Schirm	300,00	100
Flintglas von Guinand	22 ,90	67
- englisches	22 ,43	65
rauzösisches	22 ,36	64
- andere Art	22 ,19	64
- andere Art	21 ,89	62
- andere Art	21,10	60
- andere Art	20 ,78	59
Kronglas französisches	20 ,58	58
Fensterglas	19,25	54
- andere Art	18,56	52
- andere Art	17,83	50
Kronglas engl	17,22	49
Tat. II.		
Flüssigkeiten; gemeinschaftliche Dicke 9mm,21.		•
Spiegelglas	19°,10	53
Schweselkohlenstoff (sarblos)	21 ,96	
Seaweres admension ( larbico)		00
	19 *	

	Ablenkung des Galva- nometers.	Durchgelas-
Chlorschwefel, stark rothbraun	21°,83	63
Phosphorchlorur, farblos	21 .80	62
Chlorkohlenwasserstoff, farblos	13 ,27	37
Nufsöl, gelb	11 ,10	31
Terpenthinöl, farblos	10 ,83	31
Rosmarinöl, farblos	10 ,46	30
Rüböl, gelb	10 ,38	30
Onvenor, grungein	19 ,35	30
Natürl. Naphtha, schwach braungelb .	9 ,77	28
Copaivbalsam, merklich gelbbraun	9 ,39	26
Lavendelöl, farblos	9 ,28	26
Nelkenöl (sehr schwach gelblich)	9 ,26	26
Rectificirte Naphtha, farblos	9 ,10	26
Schwefeläther, farblos	7 ,59	21
Reine Schwefelsäure, farblos	6 ,15	17
Nordhäuser Vitriolöl, merklich braun.	6 ,09	17
Ammoniaklösung, farblos	5 ,47 5 ,36	15
Reine Salpetersäure, farblos	5 ,30	15
Kalihydrat, farblos	4,63	13
Description Production for blue	4 ,25	12
Brenzliche Holzsäure, schwach bräunlich	4 ,28	12
Zuckerwasser, farblos	4 ,20	
Alaunlösung, farblos	4 ,16	12
Salzwasser, farblos 1)	4 ,15	12
Eiweifs, schwach gelb	4 ,00	11
Destillirtes Wasser	3 ,80	11
Taf, 111,		
Krystallisirte Körper; gemeinschaftliche Dicke 2mm,62.		
Spiegelglas	21°,60	62
Steinsalz, klar.	28 ,46	92
Kalkspath, klar	21 ,80	62
- anderer, klar	21 ,30	61

<sup>1)</sup> Zu dieser Lösung wurde recht reines Steinsalz angewandt nud das Wasser völlig gesättigt.

293		
	Ablenkung des Galva- nometers.	Durchgelas- sene Strab- len.
Bergkrystall, farblos, klar	210,64	62
Rauchtopas, stark braun, klar	20 ,25	57
Brasiliauischer Topas, farblos, klar	19 ,18	54
Weisebleierz, klar	18,35	52
Weißer Agat, durchscheinend	12,48	35
Schwerspath, klar, schielend gestreift .	11 ,72	33
Aquamarin, klar, schwach blau	10 ,16	29
Gelber Agat, durchscheinend	10 ,10	29
Borax, durchscheinend	9 ,87	28
Turmalio, klar, grün	9 ,54	27
Adular, klar, schielend gestreift	8 ,30	20
Gyps, klar	7 ,15 5 ,40	15
Citronensäure, klar	5 ,15	15
Sardonyx, durchscheinend	4 ,98	14
Kohlens. Ammoniak, klar, schiel. gestreift	4 ,50	13
Weins, Kali-Natron, klar	4 ,40	12
Alaun (Alun de glace), klar	4 ,36	12
Schwesels. Kupser, klar, stark blau	0,00	0
Taf. 1V.		
Gefärbte Gläser; gemeinschaftliche Dicke 1 ,85.	-	-
Dunkelviolett	180,62	53
Gelblich roth (plaque)	18 ,58	53
Purpurroth (dito)	18 ,10	51
* Lebhaft roth	16 ,54	47
Blass violett	16 ,08	45
Orangeroth	15 ,49	44
Heliblau	15 ,00	42
Dunkelgelb	14 ,12	40
Schön gelb	12 ,08	34
Goldgelb	11,75	33
Dunkelblau	11,60	33
Apfelgrün 4	9 ,15	26
Mineralgrün	8 ,20	23
Sehr dunkelblau	6 ,88	19

Man braucht nur die zweite und dritte Tasel rasch durchzusehen, um die Wahrheit des von uns ausgesprochenen Satzes zu erkennen, desjenigen nämlich, dats das Vermögen der Körper zur Durchlassung strahlender Wärme in keiner Beziehung zum Grade ihrer Durch-, sichtigkeit steht.

In der That läst der Chlorschwefel, eine ziemlich dankel rothbraune Flüssigkeit, weit mehr Wärmestrahlen durch als das Nuss-, Oliven- und Rüböl, Flüssigkeiten von viel hellerer Farbe, und diese nämlichen Ocle werden, ungeachtet sie einen noch rocht merkbaren galben Ton besitzen, leichter von der strahlenden Wärme durchdrungen als viele andere vollkommen wasserhelte Flüssigkeiten wie concentrirte Schwefel- oder Salpetersäure, Aether, Alkohol und Wasser. Eben so verhält es sich mit den starren Körpern. Schwefelsaurer Kalk, Citronensäure und andere sehr klare sarblose Substanzen lassen weit weniger Wärme durch als andere sarbige oder durchscheinende Körper, wie z. B. der Aquamarin, Agat, Turmalin, Borax, Adular und Schwerspath.

Nichts ist indess geeigneter den geringen Einslus der Durchsichtigkeit auf den Durchlass der Wärmestrahlen deutlich zu machen, als der Vergleich des Resultats von dem Eisalaun (alun de glace) ') mit dem vom Itauchtopas (ranchfarhenem Bergkrystall). Die Tasel zeigt, dass bei diesen Körpern, wie bei den andern eben angesührten, die Fähigkeit zum Durchlass der Wärmestrahlen im umgekehrten Verhältniss steht zur Fähigkeit, die Lichtstrahlen durchzulassen. Ich wollte sehen, bis wie weit sich diess umgekehrte Verhältnis zwischen dem Wärme- und Lichtdurchlass erstrecke, wenn man die Dicke der Substanzen so abändert, dass aller Vortbeil auf Seite des Lichts, aller Nachtheil aber auf Seite der Vürme sey. Zu dem Ende wiederholte ich den Ver-

<sup>1)</sup> Diefs ist der Name, den man im Handel den sehr klaren Alaunkrystallen giebt.

such mit einem wohl politten und ganz klaren Alaunblättehen von bloß anderthalb Millimetern Dicke und einem Rauchtopas, der senkrecht gegen seine politten Flächen eine Dicke von 86 Millimet, besaß. Dieser Krystall
hatte eine so dunkle Farbe, daß man, wenn man ihn auf ein
mit grober Schrift bedrucktes Blatt legte, selbst bei hellem
Tageslicht nicht einmal die bloßen Züge der Buchstaben
erkennen konnte. Papier und Schriftzüge schwammen
vollständig zusammen und bildeten nur einen einzigen
gleichmäßigen schwarzen Farbenton. Dennoch ließ dieser Krystall noch 19° durch, während die dünne Alaunplatte nur 6° gab.

Ein Körper kann also fast undurchsichtig seyn, und dennoch den Wärmestrahlen einen leichten Durchgang gestatten, und er kann sehr klar seyn, und doch einen Theil dieser. Strahlen aussangen. Man muss also wohl unterscheiden zwischen Körpern von leichtem Wärmedurchlass und denen von leichtem Lichtdurchlass. Ich halte es daher für zweckmäsig, die ersteren transcalorizehe (transcaloriques) oder diathermane (diathermazens) 1) zu nennen, in Analogie mit den Worten transparent und diaphan, welche man sür Körper gebraucht, die die gleiche Eigenschast in Bezug auf das Licht besitzen.

Nachdem was wir vom Rauchtopas gesehen haben, könnte man fragen, ob es Körper gebe, die diatherman und zugleich vollkommen opak seyen. Diese Frage läfst sich nicht beantworten, bevor nicht alle bekannten Körper auf ihren Wärmedurchlass geprüft worden sind, was bei weitem noch nicht von mir geschehen ist. Ich kaun blofs sagen, dats rohe Holzsäure und Perubalsam, welche Flüssigkeiten sast vollkommen undurchsichtig sind, die strahlende Wärme noch merkbar durchlassen. Allein allediathermanen Substanzen, die ich dem Versuch unterworten habe, gehören zu denen von einiger Durchsichtigkeit.

<sup>1)</sup> Von die durch und Gegentew erhitzen, wie diephan von die und galow scheinen.

Strahlung von dieser Stärke in das Innere gelangen. Wenn also die Flüssigkeit alle zu ihr gelangenden Strahlen durchläßt, kann doch niemals von diesen eine größere Menge als 22 zum Gefäße hinaustreten. Diese Erklärung wird in auffallender Weise bestätigt von den Wärmedurchlaß des Chlorschwefels und Phosphorchlordes. Die Brechungsverhältnisse dieser beiden Flüssigkeiten, obwohl nicht genau bekannt, sind sicher größer als das des Glases und unter einauder verschieden, was wahrscheinlich Unterschiede in den durchgelassenen Wärmemengen nach sich zieht. Dennoch scheinen in den Tafeln diese beiden Größen einander gleich zu seyn, und zwar gleich dem Wärmedurchlaß des Schwefelkohlenstoffs.

Bei dem Wärmedurchlass des Copaivbalsams und des Schweseläthers giebt es zwar einige wirkliche Abweichungen; allein die Unterschiede sind gering, und sie entspringen wahrscheinlich aus einem geringen Fehler in der Messung des Wärmedurchlasses und der Brechbarkeit. Die Proportionalität dieser beiden Elemente ist so offenbar und bestätigt sich in so vielen Fällen, dass man sie als ein allgemeines Gesetz ansehen kann, für Flüszigkeiten, für Gläser und wahrscheinlich sür alle Körper ohne regelmäsige Krystallisation.

Allein bei den krystallisirten Körpern ist dieses Gesetz ganz ungültig. In der That sehen wir, dass das kohlensaure Bleioxyd (Weissbleierz), ein stark lichtbrechender und farbloser Körper, weniger Wärme durchlast als der Kalkspath und Bergkrystall, Substauzen, die ihm doch in der Brechbarkeit weit nachstehen; das Steinsalz dagegen, welches fast gleiche Durchsichtigkeit und gleiche Brechbarkeit mit der Citronensäure und dem Alaun besitzt, giebt einen sechs bis acht Mal größeren Wärmedurchlass als diese Substanzen.

Der durchsichtigen und farblosen Körper sind in der dritten Tafel neun entbalten, nämlich: Steinsalz, Kalk-

spath, Bergkrystall, Topas, Weißbleierz, Gyps, Citronensalz, Rochellesalz und Alaun. Diese lassen folgende Wärmemengen durch 1):

92, 62, 54, 52, 20, 15, 12.

Unterschiede von solcher Größe bei Körpern von gleichem Aussehen scheinen mehr von dem eigenthümlichen Gefüge als von der chemischen Natur der Molecule herzustammen; denn eine Platte aus einem Stück gewöhnlichen Kochsalzes (sel marin) fängt fast alle Wärmestrahlen auf, und überdieß sieht man aus der zweiten und dritten Tafel, daß der Wärmedurchlaß des reinen Wassers fast um dieselbe Größe steigt, wenn man Alaun oder Steinsalz darin auflöst, wiewohl diese beiden Substauzen im Zustande der Starrheit eine so verschiedene Wärme-

1) Personen, welche keinen solchen thermoskopischen Apparat beaitzen wie ich anwandte, konnen sich davon, dals das Steinsals fast alle auf seine Vorderfläche fallenden Warmestrahlen durchfälst, leicht überzeugen, wenn sie auf einem und demselben Gestell eine Platte aus dieser Substann und eine eben so große Platte von Glas oder Alaun befestigen, und nun das Gentell gant dicht an das Feuer eines kamines setzen. Lafet man en fünf bis sechs Minuten daselbst stehen, so wird das Glas so heile, dals man sich daran verbrennen kann, während das Steinsals, auf die empfindlichsten Theile der Hand gelegt, keine Wärmeempfindung hervorbringt. Diese Temperaturunterschiede sind wahrhafte, keine scheinbaren, wie sie sich bei Berührung von Hola und Marmor seigen, die im Sonnenschein liegen. Um diels au erweisen, braucht man nur eiwas Wachs oder Talg auf beide Körper zu legen; auf dem Glase sieht man es rasch schmelzen, auf dem Steinsalz dagegen seinen starren Zustand behalten. Der große Wärmedurchlass des Steinsalzes in Bezug auf andere durchsichtige Körper lässt sich auch direct erweisen, ohne Hülfe eines Thermo-Multiplicators. Zu dem Ende braucht man nur die beiden Platten in derselben Ebene zu nahern und hiuter ihnen zwei Metaltröhren zu halten, auf deren Boden die geschwärzten Kugeln zweier gleich empfinglicher Thermometer angebracht sind. Man halt nun eine glübende Kugel vor den Platten. Das Thermometer hinter der Alaupplatte steigt nur um einen Grad, das hinter dem Steinsalz aber um 8 bis 10 Grad.

menge durchlassen. Indels gewohrt man keine Beziehung zwischen der Fähigkeit zum Wärmedurchlaß, und der krystallform.

ttr. Mitscherlich hat gefunden, dass die Krystalle sich, bei Erwärmung, nach den verschiedenen Richtungen ungleich ausdehnen. Wiewohl dieser Essect keineswegs von der strahlenden Wärme herrührt, so ließ sich doch vermuthen, dass ein geringer Unterschied in der Richtung, nach welcher man eine Platte aus einem Krystall schneidet, einen Unterschied im Wärmedurchlaß hervorbringen würde. Ich ließ daher aus einem Bergkrystall, nach allen Hauptrichtungen in Bezug auf dessen Ate, Platten von gleicher Dicke schneiden; allein bei allen diesen Platten war der Wärmedurchlaß sich gleich. Dasselbe Resultat erhielt ich beim Kalkspath.

Die strahlende Wärme kann sehr große Dicken von einem krystallisirten Körper durchdringen. Man könnte selbst sagen, die Wärmestrahlen erleiden im Innern dieser Körper einen geringern Verlust als in Gläsern und flüssigkeiten. Wirklich habe ich die Abweichung des Galvanometers bloß von 21°,6 auf 19° sinken sehen, als ich die Dicke eines Rauchtopases von 1 bis auf 57 oder 58 vermehrte.

Als ich ein 92 Millimeter langes Stück Kalkspath 1) der Wärmestrablung aussetzte, sank die Ablenkung, die bei einer andern Kalkspathplatte von 2mm,6 Dicke 21°,8 betragen hatte, nur auf 18°,5, d. h. die Verringerung des Effects betrug nur etwa ein Siebentel bei einer Vergröfserung der Dicke um das 35 fache ihres ursprünglichen Werths. Noch auffallender wird die Sache beim Steinsalz. Bei diesem habe ich noch keinen Einfluß der Dicke auf den Wärmedurchlaß nachweisen können; Stücke von

<sup>1)</sup> Dies schöne Stück hatte Hr. Oersted an Hrn. Babinet übersandt, welcher lotsterer die Güte hatte, es mir au leiben, so wie die meisten in dieser Abhandlung erwähnten Arystalle.

2 Millimeter Dicke gaben durchaus dieselbe galvanometrische Ablenkung wie Stücke von 30 bis 40 Millimeter.

Aus diesen Beobachtungen folgt, dass in der Tafel der Krystalle die Zahlen der zweiten Kolumne, welche die Verhältnisse der Wärmedurchlässe dieser Körper für eine gemeinschaftliche Dicke von 2m,6 ausdrücken, annähernd auch gültig bleiben, wenn die Körper sämmtlich weit dicker sind. Ich sage annähernd, denn um die wahren specifischen Wärmedurchlässe zu bestimmen, müste man das Gesetz der Verlöste in den verschiedenen Punkten der Körper genau kennen. Wenn die Verlüste, bezogen auf die Wärmemengen, welche zu jeder im lonern eines Körpers denkbaren Schicht von gleicher Dicke gelangen, constant wären, würde die Intensität der Strablen bei Schichten, die in arithmetischer Progression wachsen, in geometrischer Progression abnehmen, und um zu wissen, wie viel eine Substanz diathermaner sey als eine andere, müsste man die relativen Dicken der Platten so lange abändern bis man bei beiden Substanzen einen gleichen Wärmedurchlass bekäme. Das gesuchte Verhältnis wäre das umgekehrte der Dicken, die gleiche Wirkung thaten '). Nun aber sahen wir, dass diese Beständigkeit der Verlüste nicht vorhanden ist. Allein in dem besonderen Fall von krystallisirten Körpern sind die Unterschiede in der Wirkung bei Vergrößerung der Dicke über 3 Millimeter so klein, dass die Verhältnisse, welche man bei Anwendung dickerer Schirme erhält, nicht sehr von denen abweichen können, welche wir erhielten.

Allein selbst wenn man die specifischen Wärmedurchlässe verschiedener Substanzen bestimmt haben würde, hätte man doch noch nicht die Aufgabe allgemein gelöst, denn wenn man, wie wir in der zweiten Abhandlung sehen werden, die Temperatur der Wärmequelle abändert, äudert man nicht bloß die Ordnung der Wärmedurch-

<sup>1)</sup> Den Beweis dieses Satzes bei Bouguer: Traité d'optique sur lu gradation de la lumière, Paris 1760, lier. Ill sect. 1. Art 1, 2, 3, 4.

lässe, sondern stört sie gänzlich. Um davon eine Idee zu geben, brauche ich nur zu wiederholen, was ich gesagt über die Wirkung der Strahlen aus einer Quelle von wenig erhöhter Temperatur auf gewisse Substanzen, nämlich, dass schon die strahlende Wärme des menschlichen Körpers unmittelbar einen Krystall durchdringen kann; dieser Krystall ist das Steinsalz.

Bekanntlich werden die Wärmestrahlen der Hand vollständig von einem Glase aufgefangen. Das Verhältnis des Wärmedurchlasses zwischen Glas und Steinsalz, welches bei der Temperatur einer Argaud'schen Lampe = 62:92 ist, wird demnach = 1: \omega, wenn man die Wirkungen dieser beiden Substanzen in niederer Temperatur vergleicht.

Bisher haben wir in Allem von den Farben abgesehen, oder besser gesagt, wir haben die Farben nur in weit betrachtet als sie, was sie immer thun, den Gradder Durchsichtigkeit klarer Substanzen mehr oder weniger abändern ').

1) Ein berühmter Physiker sagte mir neulich: die Intensitäten der verschiedenen Farben mit einander vergleichen zu wollen, hiefse so viel, als den Vergleich aweier heterogenen Dinge au unternehmen, was ungereimt sey. Ohne die Tristigkeit dieser Behauptung erörtern zu wollen, erlaube ich mir zu bemerken, dals man in gewissen Fallen einstimmig augiebt, dass eine Farbe mehr oder weniger hell sey als eine andere von verschiedener Natur, ohne dass jemals metaphysische Ideen sur Widerlegung dieser allgemeinen Bleinung erhoben worden sind. Nohmen wir aum Beispiel das Sonnenspectrum. Hat man nicht au allen Zeiten angenommen, dass das Maximum der Helligkeit im Gelben ben liege und dass von diesem ab die Lichtstärke nach beiden Seiten abnehme. Der Satz, den ich oben aussprach, scheint mir an und für eich klar. Wenn ich sage, die Parben bringen immer Dunkelheit (opacite) in die klaren (diaphanen) Substansen, so versteht mich Jedermann. Man habe reines Wasser swiachen zwei parallelen Platten farblosen Glases, halte das Auge auf der einen und eine Schrift auf der andern, und entferne sich darauf bis diese unleserlich wird. Jotat nehme man, statt des Wassers, Wein, Oel oder sonst eine klare und mehr oder

Man muß daher nun specieller untersuchen und festsetzen, welchen Einfluß die Farben auf den Durchgang der Wärme ausüben. Dieß ist der Zweck der vierten Tafel. Die mit einem Sternehen bezeichneten Gläser hatten die reinsten Farben, Tarben, die den entsprechenden des Spectrums am nächsten kamen. Davon habe ich mich durch folgenden Versuch überzeugt.

Nachdem ich mittelst eines Heliostaten ein horizontales Bündel Sonnenstrahlen in ein dunkles Zimmer goleitet, theilte ich es in zwei Theile, dadurch, dass ich es durch zwei in einem dunkeln Schirm gemachte Löcher gehen liefs. Das eine Bündel liefs ich auf ein verticales Prisma fallen, das andere auf das farbige Glas, welches ich untersuchen wollte. So hatte ich das Sonnenspectrum neben einem farbigen Fleck in der Richtung der directen Strahlen. Um diesen Fleck dicht an die entsprechende Farbe des Spectrums zu führen, stellte ich hinter dem Glase ein zweites verticales Prisma auf, und drebte es so weit, bis der beabsichtigte Zweck erreicht war. Nun verglich ich die beiden analogen Farben, und beurtheilte zugleich, ob die Farbe des Glases in Folge der neuen Farbentone, die immer beim Durchgang der faibigen Strahlen eines Glases durch ein Prisma auftreten, mehr oder weniger abgeändert worden sey. Unter vierzehn aus mehren Glassorten gewählten Farben, habe ich nur fünf gesunden, die den prismatischen Faiben sehr nahe kommen und nur sehr schwache secundäre Farben geben. Diese Farben waren nur bei rothem Glase ganz unmerklich.

Es giebt ein anderes Verfahren die Färbung durch-

weniger furbige Flüssigkeit; die Entsernung, bei welcher die Schrift nun leserlich ist, wird um so kleiner seyn, je dunkter die Farbe ist, und zwar gleichviel, von welcher Art die Farbe auch sey. Mithin, wenn die Schrift durch eine gelbe und durch eine rothe Flüssigkeit in gleicher Entsernung lesbar ist, haben diese Mittel für uns einen gleichen Grad von Transparenz.

er Mittel zu bestimmen, und diess habe ich nicht chlässigt. Es besteht darin, dass man die Gläser den entsprechenden Strahlen des Spectrums durchen lässt. Dieser Durchgang ist mit einem sehr ge-Nerlust verknüpft, sobald die Farben recht rein Indem ich nun meine stinf Glasplatten mit einer Seiten in zweckmäßigen Abständen an dem Rand in die Farbenstrahlen des Prisma gehaltenen Pappbefestigte, fand ich, daß jeder prismatische Strabl Glas von gleicher Farbe ohne allen Verlust durchwenigstens war die Veränderung, welche diese r den entsprechenden Sonnenstrablen einprägten, fast bei allen. Diess schloss ich aus dem Vergleich der latischen Farben, die geradezu auf eine Wand fieund der, die erst nach dem Durchgang durch die en Gläser dahin gelangten; die von diesen letzten len veraplassten Schatten waren sehr schwach, fast brnehmbar. Bei jeder andern Anordnung waren sie zen sehr bervorstechend. Ersetzte man z. B. das roclas durch das violette, so bildete sich auf der Wand ast schwarzer Fleck; wenn also das Violett auch vollkommen rein war, liefs es doch wenigstens von rothen Strahlen nur eine sehr geringe Menge durch, ergleich mit der, welche ein rothes Glas durchliefs. Bekanntlich findet sich in einem Sonnenspectrum, de Prisma aus gewöhnlichem Glase giebt, die stärk-Varme in dem Roth, und die Temperaturen der übri-Farben nehmen ab bis zum Violett. Es fragt sich 1st diese Wärmevertheilung in den durch die Brechdes Prismas gesonderten Strahlen auch noch da in Strahlen, welche durch die Absorptionskraft farbi-Substanzen getrennt sind?

Um diess zu erfahren, braucht man nur mit den, verdenen Temperaturen des Spectrums die Zahlen zu eichen, welche den Wärmedurchlass unserer fünf er vorstellen, und die solgende sind: Violett 53, Roth 47, Gelb 34, Blau 33, Grün 26.

Die Ordnung der Farben in Bezug auf ihre Wärmegrade und die Zahlenverhältnisse dieser nämlichen Grade sind dermaßen verändert, daß das violette Licht, welches in dem Spectrum eine 25 bis 30 Mal geringere Temperatur als das rothe Licht besitzt, hier mit der größeren Temperatur begabt ist. Einen solchen Unterschied könnte man nicht durch die Annahme erklären, daß bei dem Durchlaß des violetten Glases auch eine große Menge rother Strahlen durchginge; denn dann würden sich diese Strahlen hier in größerem Verhältniß vorfinden als bei

bem Durchlass des rothen Glases, was nach den vor-

hergebenden Versuchen unmöglich ist.

Diese Thatsachen scheinen der Meinung derjenigen Physiker zu widersprechen, welche annehmen, dass bei der leuchtenden Wärme die nämlichen Strahlen zugleich die Empfindung des Lichts und die der Wärme erzeugen Dagegen begriffe man sie leicht in der Voraussetzung, dass Wärme und Licht zweierlei Wesen seyen. dann würde man sagen, die Brechkrast des Prismas wirke ungleich auf die verschiedenen Wärmestrahlen, wie es bei den verschiedenen Lichtstrahlen der Fall ist: es würde demnach gewisse Wärmemengen auf die nämlichen Orte werfen, welche von verschiedenen Fathen des Spectrums eingenommen werden. Allein bei den farbigen Gläsern, so wie bei den mehr oder weniger diathermanen Körpern überhaupt, wirkt die Brechkraft nicht so wie die Absorptionskraft, indem sie bald mehr Wärme als Licht und bald mehr Licht als Wärme auslöscht.

Allein die Vertheidiger der Einerleiheit beider Wesen werden erwiedern: die Unterschiede, welche bei Durchgängen der Wärme und des Lichts durch wasserhelle oder farbige Mittel beobachtet worden sind, seyen entsprungen aus den dunkeln Wärmestrahlen, welche sich den von einer Lichtslamme ausgesandten Strahlen in großer Menge beigemischt befinden.

Um zu beurtheilen, bis wie weit es erlaubt ist, die eine oder die andere Hypothese zu unterstützen, müßte wan Data haben, die uns gegenwärtig noch sehlen. Ich werde diesen Gegenstand am Schlusse der solgenden Abhandlung wieder ausnehmen, und will nur noch eine sehr merkwürdige Nutzanwendung von den in den vorherigen Taseln enthaltenen Zahlen angeben.

Durch die schönen Versuche von Seebeck wissen wir bereits, dass das Maximum der Temperatur des Sonnenspectrums seine Stelle ändert mit der chemischen Natur der Substanz, aus welcher das Prisma versertigt ist. Dieser geschickte Chemiker hat nämlich beobachtet, dass der stärkste Wärmegrad, welcher in dem Spectrum eines Prismas aus Kronglas im Roth betindlich ist, bei Anwendung eines bohlen mit Schweselsäure gefüllten Prismas zum Orange übergeht, und zum Gelb, wenn man dasselbe Prisma mit reinem Wasser füllt 1).

Vor einigen Monaten fand ich, dass die Wärmestrallen unter den Farben eines gewöhnlichen Prismas keine gleiche Veränderung erleiden, wenn man sie durch eine Schicht Wasser gehen läst. Der Verlust steht im umgekehrten Verhältnis der Brechbarkeit, so dass die brechbarsten Strahlen vollständig durchgehen und die wenigst brechbaren vollständig ausgesangen werden 2). Dieser Versuch stihrte mich zu einer sehr einsachen Erklärung der von Secheck erhaltenen Resultate.

Die Sonnenwärme, welche auf die Vorderfläche des Wasserprismas fällt, enthält Strahlen von jeglicher Brechbarkeit. Nun erleidet der Wärmestrahl, welcher gleiche Brechbarkeit mit dem rothen Licht besitzt, beim Durchgang durch das Prisma einen verhältnifsmäßig stärkeren Verlust als der Wärmestrahl von der Brechbarkeren Verlust als der Wärmestrahl von der Brechbarkeit.

<sup>1)</sup> Jahrbuch der Chemie und Physik von Schweigger, Bd. X S. 129.

<sup>2)</sup> Ann. de chim. et de phys. Dec. 1831. (Ann. Bd. XXIV S. 640.)
Poggendorff's Annal. Bd. XXXV.

keit des orangefarbenen Lichts, und dieser verliert weniger beim Durchgang als die Wärme des gelben Lichts. Diese wachsenden Verhältnisse in den Verlusten der weniger brechbaren Strahlen machen offenbar das Maximum des Rothen zum Violetten wandern; es kann also auf dem Gelben stehen bleiben.

Nimmt man an, die Schweselsäure sey in ihrer Wirkung dem Wasser analog, aber weniger stark, so begreist man, warum bei einem Prisma aus dieser Säure das Maximum aus das Orange sällt.

Endlich muss selbst das Glas, aus dem die gewöhnlichen Prismen versertigt sind, auf ähnliche Weise wirken, und bei jedem Strahl einen seiner Brechbarkeit ungekehrt proportionalen Verlust hervorbringen. Wenn man also zur Versertigung des Prismas eine weniger wirksame Substanz als gemeines Glas anwendet, werden die Verluste für die weniger brechbaren Strahlen in größerem Verhältnis geschwächt seyn. Diese Strahlen gewinnen also über die brechbaren den Vorsprung, und das Maximum wandert nach entgegengesetzter Richtung wie zuvor, d. h. vom Violett zum Roth.

Und gerade so fanden es Herschel, Englefield und Seebeck als sie mit Flintglas-Prismen experimentirten; das *Maximum* fiel in den dunkeln Raum dicht bei der letzten rothen Zone des Spectrums.

Vergleichen wir diese Resultate mit den Zahlen, welche die Wärmedurchlässe darstellen, so sehen wir, daß das Maximum der Wärme, wenn wir vom Gelben ausgehen, wo es beim Wasserprisma befindlich ist, sich immer weiter in derselben Richtung entfernt, in dem Maaße als man das Prisma aus einer mehr diathermanen Substanz verfertigt. Es fällt schon etwas außerhalb des Spectrums, wenn man, statt Kronglas, Flintglas ninmt. So wie man diese Theorie als richtig annimmt, ist vorauszusehen, daß beim Steinsalz, einer Substanz die gegen das Flintglas weit diathermaner ist als dieses Glas

gegen Kronglas, sich die Linie der größten Wärme von den Farben ganz abtrennen und in den dunkeln Raum, auf eine von der Gränze des Roth sehr entfernte Zone, fallen untesse

Ich habe den Versuch angestellt und er ist mir vollkommen gelungen. Ich habe gefunden, dass bei dem Spectrum eines Prismas aus Steinsalz das Maximum der Wärme in dem dunkeln Raume lag, entfernt von der letzten (sichtbaren) Zone wenigstens eben so weit als, in umgekehrter Richtung, das Grünblau von dem Roth. th kann vor der Hand keine genauen Messungen angeben, weil ich bis jetzt nur mit einem sehr kleinen Prisma esperimentirte, und als mir in der Folge größere Stücke Steinsalz zu Gebote standen, erlaubte mir die Jahreszeit nicht diesen sonderbaren Versuch wieder vorzunehmen und genauer zu studiren. Allein die Erscheinung war bei mehrmaligen Wiederholungen meines Versuchs so deutlich und constant, dass ich sie für entscheidend halte, und an der großen Entfernung des Wärme-Maximums von dem letzten Roth im Spectrum des Steinsalzes nicht den geringsten Zweifel bege 1).

Die Vertheilung der Temperaturen im Sonnenspeetrum ist also eine Erscheinung, die gar nicht abhängt von der von mir aufgefundenen Ordnung in dem Wärmedurchlass durchsichtiger Substanzen.

Schon diese Erscheinung begründet eine auffallende Beziehung zwischen den Eigenschaften der solaren Wärmestrablen und denen der strahlenden Wärme irdischer Körper; allein wir werden späterbin einen noch innige-

<sup>1)</sup> Seitdem habe ich dasselbe Resultat mit fünf Steinsala-Prismen erhalten, deren Winkel von 30° bis 70° gingen. Das zu den Prismen angewandte Steinsalz stammte her aus den Gruben von Cordona, Wielitaka und Vieg; es ward in verschiedenen Richtungen gegen die Krystallaze geschnitten. Die numerischen Data werde ich in einer speciellen Arbeit über die Zerlegung der sotaren Wärmestrablen mittheilen.

ren Zusammenhang zwischen beiden Strahlengattungen hervortreten sehen, wenn wir erst die Veränderungen untersuchen, die eine Veränderung in der Temperatur der strahlenden Quelle in dem Durchlass der Wärme hervorbringt.

# V. Neue Eigenschaft der Knallpulver.

Hr. Heurteloup hat die Erfahrung gemacht, dass wenn man eine Röhre aus weichem Metall mit einem Knall-pulver füllt, und sie darauf der Wirkung einer scharfen Messerklinge aussetzt (das heist: mit dieser zerschneidet, oder zu zerschneiden oder durchzubauen sucht. P.) niemals eine Detonation eintritt, welche dagegen immer stattfindet, sobald die Röhre mit einer platten Fläche geschlagen wird.

Von dieser Eigenschaft hat nun Hr. H. folgende Anwendung gemacht. Er hat ein Instrument verfertigen lassen, das in seiner Zusammensetzung eine Klinge (lame) und einen Hammer enthält. Diefs Instrument, welches er » Koptiteur « (von χύπτειν schneiden und τύπτειν schlagen) nennt, wird, nebst der Röhre, die das Knallpulver enthält, in dem Kolben einer Flinte angebracht (de menière à fournir un système d'amorces perpetuelles). Die Klinge zerschneidet (divise) das Rohr ohne das Pulver zu entzünden, und der Hammer bringt es zum Detoniren. Nach der Explosion wird die Röhre, welche das Knallpulver enthält, vorgeschoben, so dass es von Neuem der Wirkung des Instruments ausgesetzt ist. So kann man dann viehuals hinter einander Feuer geben. - Der General Rogniat hat späterhin in der Academie einen günstigen Bericht über diesen »Koptiteur« abgestattet, darin indess über die nähere Einrichtung dieses Instruments nichts Bestimmtes mitgetheilt. (L'Institut, No. 103 and 105.)

Ueber den Einfluss des Monds auf den Barometerstand und die Regenmenge nach 27jährigen zu Strassburg angestellten Beobachtungen;

con Otto Eisenlohr.

(Schlufa)

eiter Abschnitt. Ueber den Einfluss des Mondes auf die Witterung.

den folgenden Untersuchungen über den Einfluss Mondes auf den Barometerstand, die Anzahl der nas-Tage und die Menge des gefallenen meteorischen sers konnte ich von den Strassburger Beobachtunpur die benutzen, welche in den Jahren 1806 bis B angestellt wurden, indem die früheren nur monat-Angaben der Regenmenge enthalten; daher habe den ersten Neumoud nach dem Wintersolstitium von 5 zum Anfangspunkte jeuer Untersuchungen gemacht, dieselben mit dem Eintritt des ersten Neumonds nach Wintersolstitium von 1832 geschlossen. Dieser Zeitbeginnt am 19. Januar 1806 und endigt mit dem December 1832, beträgt also beinahe 27 Jahre und ist 333 synodische Umläuse des Mondes, von denen neisten 29, mehrere aber 30 Tage enthalten. - In solgenden Tabelle habe ich inmer für jeden Tag des dmonats den mittleren Barometerstand, die Anzahl Tage mit wäßrigen Niederschlägen und die Menge gefallenen Regenwassers zusammengestellt; die erste te derselben giebt den Tag des Monats an, und darin pricht der 1. dem Neumond, der 8. dem ersten Vierder 15. dem Vollmond und der 22. dem letzten Viermit dem 29. ist der nur 177 Mal vorkommende 30.

Tag vereinigt. In der zweiten Spalte sind die mittleren, auf 10° R. reducirten Barometerstände enthalten, von denen jeder für die ersten 28 Tage ein Resultat aus 333. für den 29. Tag aber ein Reaultat aus 510 mittleren Barometerständen einzelner Tage ist. Die dritte Spalte giebt die Anzahl der Tage mit wäßrigen Niederschlägen, welche einen jeden Tag des Monats zukommen, und es bedeutet z. B. die dem ersten Tag zugehörige Zahl 126, dass unter 333 Tagen, an welchen der Neuwond eintrat, 126 nasse Tage waren; auf den mit dem 30. vereinigten 29. Tag würden unter 510 Tagen 169 nasse Tage fallen, um aber diese Zahl mit denen der andern Tage vergleichbar zu machen, habe ich berechnet wie viel solche nasse Tage unter 333 Tagen vorkommen würden, und dadurch die Zahl 117 erhalten. Die letzte Spalte enthält die Höhe der jedem Tage zugehörigen Menge des meteorischen Wassers in Millimetern ausgedrückt; auch hier babeich die für den 29. aus 510 täglichen Beobachtungen sich ergebende Zahl auf 333 reducirt.

Tag.	Barometer- stand.	Nasse Tage.	Regen-	Tag.	Barometer- stand.	Nasse Tage.	
2 3 4 5 6 7	27" 9",10777 9 ,11192 9 ,08894 8 ,96633 9 ,01048 8 ,99105 9 ,07721	122 130 124 136 121 133	509,92 625,00 663,20 733,04 748,84 566,72 598,28	17 18 19 20 21 22	9 ,00465 9 ,03279 9 ,21360 9 ,15141 9 ,21961 9 ,23973	108 138 121 136 126 118	598,5*2 633,6*5 731,36 517,80 615,16 640,80 593,60
8 9 10 11 12 13 14 15	8 ,96844 8 ,81868 8 ,71435 9 ,65513 9 ,78637 8 ,90339	124 154 141 145 154 130	612,40 659,52 712,64 681,50 719,36 707,24 814,92 [583,80	24 25 26 27 28 29	9 ,20994 9 ,22060 9 ,15555 8 ,99697 8 ,91832 9 ,05459 9 ,12555 9 ,03563	123 124 119 124 121 117	

In dieser Tabelle zeigt sich schon eine gewisse, wenn auch nicht vollständige Regelmässigkeit in der Zu- und Abnahme der Zahlen. Das Barometer steht in den ersten Tagen des Monats ziemlich hoch, fällt aber vom 9. an regelmässig bis zum 12., wo es seinen tiefsten Stand erreicht, hierauf steigt es wieder ziemlich gleichförmig bis zum 22., an welchem Tage das Maximum eintritt, in den darauf folgenden Tagen fällt es wieder, vom 28. an treten aber kleine Schwankungen ein, jedoch bleibt das Barometer bis zum 8. mit Ausnahme weniger Tage über der mittleren Höbe. Dieselben Resultate hat Flaugergues 1) nach zwanzigjährigen zu Viviers angestellten Beobachtungen erhalten; nach ihm erreicht das Barometer ebenfalls am Tage des zweiten Octanten (dem 12. des Monats) den tiefsten, und am Tage des letzten Viertels (dem 22. des Monats) den höchsten Stand, und eben dieses Geretz ergiebt sich aus zehnjährigen zu Karlsruhe angestellten und von mir 2) bekannt gemachten Beobachtungen.

Weniger deutlich zeigt sich eine regelmäßige Zuund Abnahme in der Auzahl der nassen Tage. Es fällt
nämlich das Minimum schon auf den 17., jedoch das
Maximum auf den 10., und erst vom 21. an bis zum
zweiten Tag nach dem Neumond bleibt die Anzahl der
nassen Tage fortdauernd kleiner als die mittlere Auzahl
derselben, was mit dem für das Barometer gefundenen
Gesetz gut übereinstimmt, da während der Perioden des
böheren Barometerstandes die Anzahl der nassen Tage
kleiner ist als während der Periode des tieferen Barometerstandes. Achuliche Resultate hat auch Schübler 3) gefunden; nach ibm fällt das Maximum der Re-

<sup>1)</sup> Ueber den Einfluss des Moudes. Diese Ann. Bd. XXII S. 313

Unterauchungen über das klima von karlsruhe, S. 69. Auch in: Unber den Einflus des Monds auf die Witterung. Diese Annelen. 1833, Bd. XXX S. 78.

<sup>3)</sup> Untersuchungen über den Einfluss des Monds auf die Veränderungen in unserer Atmosphäre, S. S. Ferner in. Resultate 60-

gentage auf den Tag vor dem zweiten Octanten (den 11.), das Minimum aber auf den Tag nach dem letzten Viertel (den 23.).

Leichter bemerkt man die Regelmäsigkeit der Zuund Abnahme in den Zahlen, welche die Menge des gesallenen meteorischen Wassers angeben. Vom 7. an nimmt die Regenmenge zu bis zum 14., wo sie ihr Maximum erreicht, nimmt alsdann bis zum 28., wo das Minimum eintritt, jedoch etwas unregelmäsig ab, und vom Neumond an mit Ausnahme einer kurzen Unterbrechung, die am 6. eintritt, ziemlich regelmäsig bis zum 14. zu.

Schübler erhielt in den von ihm mitgetheilten Tabellen eine viel regelmässigere Zu- und Abnahme der Zahlen, indem er aus mehreren angränzenden Tagen das Mittel nahm, und diese Berechnung so lange wiederholte, bis die zufälligen Abweichungen verschwanden. Ich babe jedoch in meiner Abhandlung über den Einfluss des Mondes 2) nach den zu Karlsruhe angestellten Beobachtungen gezeigt, dass diese Methode des wiederholten Mittelzichens nicht wohl zulässig sey, und man die Ausgleichung zufälliger Abweichungen auf eine weit zweckmäßigere Weise erreichen könne, wenn die Beobachtungen mehrere Tage unmittelbar mit einander vereinigt und anstatt für die einzelnen Tage nur für die acht wichtigsten Phasen des Mondes die entsprechenden Zahlen gesucht werden. Daher habe ich auch in den folgenden Tabellen die 29 bis 30 Tage des Mondmonats in acht Abtheilungen eingetheilt, von denen die erste dem Neumond. die dritte dem ersten Viertel, die fünfte dem Vollmond, und die siehente dem letzten Viertel entspricht, die vier übrigen Abtheilungen werden von den Octanten ausge-Jede dieser Abtheilungen umfasst entweder drei

jähriger Beobschtungen über den Einstus des Monds auf die Veränderungen in unserer Atmosphäre. Kastner's Archiv für Chemie und Met. Bd. V S. 276.

<sup>·1)</sup> Siche diese Annal. 1833, Bd. XXX S. 73 bis 76.

vier Tage; im ersten Fall bildet der Tag, an weldie Phase eintritt, den mittleren Tag der Abtheiim zweiten Falle aber werden, wenn die Phase auf
Morgenstunden fällt, die zwei vorhergehenden nur
nachfolgender Tag, fällt sie aber auf die Abendstun, ein vorhergehender und zwei nachfolgende Tage
elben zugezählt. Weil jedoch auf diese Weise nie
, gleiche Anzahl von Tagen für jede Phase erhalten
den kann, so mußte ich, um die Resultate vergleichzu machen, die unmittelbar aus den Beobachtungen
ergebenden Zahlen auf 10000 reduciren 1).

Um zugleich die Veränderungen, welche die Versedenheit der Jahreszeiten in dem Einfluss des Monds orbringen kann, näher zu bestimmen, theilte ich die Ist oder dreizehn Mondsmonate, welche in einem Jahr, ersten Neumond nach dem Wintersolstitium bis zum Neumond nach dem folgenden Wintersolstitium vormen, in vier Abtheilungen, den 12., 13., 1. und 2. hat rechnete ich zum Winter, den 3., 4. und 5. zum bling, den 6., 7. und 8. zum Sommer, und die drei gen zum Herbst, wodurch sämmtliche Umläuse des ids möglichst genau nach den vier Jahreszeiten genet sind.

### 1) Barometerstand.

Die folgende Tabelle enthält für die vier Jahreszeiund für das ganze Jahr den mittleren auf 10° R. rerten Barometerstand einer jeden der acht Monatsphawobei die nebenstehende Zahl zugleich angiebt, aus viel mittleren Barometerständen einzelner Tage der lere Barometerstand der Phase gefunden wurde, wel-Zahlen auch für die übrigen Tabellen gelten. In der en Spalte habe ich die aus zehnjährigen zu Karlruhe estellten Beobachtungen sich ergebenden Barometerde zur Vergleichung beigefügt.

Eine vollständige Auseinandersetzung dieser Methode findet man n diesen Annalen, 1833, Bd. XXX S. 83.

144	Winter.	Frühling.	-	Sommer.		Herbst.	6	Jahr.		Karlsru	bre	
bter. Zahl. Barc	. Barc	meter.	Zahl.	Barometer.	Zahl.	Barometer.	Zshi.	Barometer.	Zahl.	Baromet	Ter.	Sald.
_	18,18	,8074		27"9",1647	_			1911,"6",2	1260	27"10"	339	158
2611 328 8 ,	00	6899	290	0666, 8	290	9 ,2091	290	87.10, Q	1197	9	409	456
339 8	00	3579		9 ,2028		90		9 ,0044	1955	O)	927	Ź
37.1	00	110		6191, 8		30		8 ,7532	1195	0	620	451
341 8	20	SHE		9,1175		0		8 9881	1267	90	963	191
321 8	90	345		9 ,2556		0		9,1228	1195	10	193	453
347 8	20	7.47		9,1489		6		9 ,2230	1271	2	563	169
325 8	90	610		9 ,1325		0		0910, 8	1193	10	127	1.19
2665 8	30	118		8671 6		6	•	9 ,0356	9833	10	181	3662

-

Es fällt daher im ganzen Jahr der höchste Barometerstand, nach den Strassburger wie nach den Karlsruher Beobachtungen, auf das lotzte Viertel, und der tiefste auf den zweiten Octanten, und der Gang des Barometers ist röllig regelmässig, mit Ausnahme des tiefen Standes am vierten Octanten, oder nach den Karlsruher Beobachtungen am Neumond, welchen man entweder als eine bloss zufällige Abweichung oder auch als ein kleineres Minimum betrachten kann, auf welches im Neumond, oder, Dach den Karlsruher Beobachtungen, im ersten Octanten ein zweites kleineres Maximum folgt. In den verschiedetien Jahreszeiten zeigen aber die Schwankungen der Quecksilbersäule viel weniger Regelmässigkeit, und sie sind im Herbst und Winter viel bedeutender als im Frühling und Sommer; das Maximum fällt nur im Winter auf das letzte Viertel, im Sommer schon auf den dritten Octanten, und im Frühling und Herbst auf den Neumond, jedoch steht im letzten Viertel das Barometer immer über dem mittleren Stande, und man kann die auf den Neumond fallenden als die zweiten Maxima betrachten, welche das im letzten Viertel eintretende erste Maximum zufällig übertreffen. Das Minimum fällt im Frühling und Herbst auf den zweiten Octanten, im Winter erst auf den Vollmond und im Sommer schon auf den ersten Octanten, also immer in den Zeitraum, welchen der zunehmende Mond umfafst. Nennt man nun das auf den abnehmenden Mond sallende Maximum, und eben so das auf den zunehmenden Mond fallende Minimum das erste, dagegen das im zonehmenden Mond eintretende Maximum und eben so das im abnehmenden Mond eintretende Minimum das zweite, so giebt folgende Zusammenstellung eine Uebersicht über den Zeitpunkt ihres Eintritts und über die Größe ihres Unterschieds.

leineres Maximum tritt in den ersten Tagen des zunehenden Mondes ein, welchem ein zweites, immer klei-

tres Minimum im vierten Octanten vorhergeht.

2) Der Einfluss der Lunistitien auf die Schwankuno des Barometerstandes ist unmerklich, oder wenigstens hr unbedeutend. Da nämlich, nach Flaugergues. im nördlichen Lupistitium das Barometer höher stehen als beim südlichen, so müste im Winter das Maxium auf den Vollmond und das Minimum auf den Neuond, umgekehrt aber im Sommer das Maximum auf den leumond und das Minimum auf den Vollmond fallen. as sich aber aus der obigen Tabelle nicht ergiebt, da Sommer wie im Winter zur Zeit des Neumonds der prometerstand höher ist als zur Zeit des Vollmonds, und Ibst nicht einmal das im Winter auf den Vollmond falude Minimum durch den Einfluss des nördlichen Lunitiums weniger bedeutend wird als im Sommer. müsste im Frühling dem ersten Viertel der höchste id dem letzten Viertel der tiefste, und umgekehrt im urbst dem ersten Viertel der tiesste und dem letzten lertel der böchste Barometerstand zukommen, aber nur Herbst bemerkt man hiervon Einiges in der Tabelle, eil alsdann die von Flaugergues angenommene Wirkung der Lunistitien mit der regelmäßigen Oscillation nahe zusammentrisst.

### 2) Anzahl der wälerigen Niederschläge.

Die solgende Tabelle entbält die Anzahl der Tage mit wäßrigen Niederschlägen für jede der vier Jahreszeiten und für das ganze Jahr. In der mit beob, Zahl bezeichnoten Spalte findet man die aus den Brobachtungen unmittelbar sich ergebende Anzahl der nassen Tage, und in der andern, mit red. Zahl bezeichneten Spalte die auf 10000 reducirte Anzahl derselben; jede dieser Zahlen erhalt man durch Multiplication der beobachteten Zahl mit 10000, und Division des Products mit der bei den Barometerständen angegebenen, derselben Jahreszeit und Mondsphase entsprechenden Zahl der Tage; so findet man z. B. die dem Neumond im Winter zugehörige reducirte Zahl 3588, wenn man die Zahl 1190000 mit 340 dividirt. In der dem ganzen Jahr zugehörigen Spalte sind diese Zahlen auf 100000 reducirt, und diesen habe ich noch die aus 30 jährigen zu Karlsruhe angestellten Beobachtungen sich ergebenden reducirten Zahlen der wäßrigen Niederschläge zur Vergleichung beigefügt.

			319						,			
Karlerube.	Red. Zahl.	46301	47004	47013	45420	43272	43050	45801				
Jahr.	Red. Zabl.	37143 37510	40000	37.190	35828	37215	35373	38269				
, L	Beob. Zabl.	468	502	475	191	473	122	3763				
Herbst.	Red. Zabl.	3224	4169	3323	3986	3811	3219	3733				
	Reob.	98	128	103	116	117	16	893				
Sommer.	Red Zabl.	4163	3967	1039	39.15	1001	3775	4075				
Son	Beob.	137	121	124	114	126	108	972		4		
Frahling.	Red. Zahl.	3945	3750	3722	3911	3681	3793	3810				
Fra	Benb.	117	114	115	115	113	110	911				
Winter.	red.	350H) 3567	4100	3900	3707	3372	3384	3701				1
•5	Beob.	119	139	133	119	117	110	987				
	Mondsphase.	Neumond L. Octant	1. Viertel	Vollmond	3. Octant	Letztes Viertel	J. Octant	Mittel				

Es fällt also, nach den Strassburger wie nach den Karlsruher Beobachtungen, im ganzen Jahr die größte Anzahl der Tage mit wässrigen Niederschlägen auf den zweiten Octanten, und die kleinste Anzahl derselben auf den vierten Octanten, und wenn man die geringe auf den Vollmond fallende Anzahl der nassen Tage als eine zufällige Abweichung betrachten will, was wohl geschehen darf, da die Karlsruher Beobachtungen für diese Phase eine sehr große Zahl geben, so ist die Zu- und Abnahme der Zahlen vollkommen regelmäßig, und stimmt mit den Schwankungen des Barometerstandes beinahe ganz überein. Es trifft nämlich das Maximum der nassen Tage mit dem Minimum des Barometerstandes zusammen, aber das Minimum der nassen Tage tritt erst am vierten Octanten ein, während das Maximum des Barometerstandes auf das letzte Viertel fällt. Dabei ist während der von behem Barometerstand begleiteten Periode des abnehmenden Mondes die Anzahl der wäßrigen Niederschläge stell geringer als während der von tiefem Barometerstand begleiteten Periode des zunehmenden Monds. Eben so zeigen auch die vier Jahreszeiten dieses periodische Zu- und Abnehmen mehr oder weniger deutlich, nur fällt das Maximum der nassen Tage im Sommer nicht auf den zweiten Octanten, sondern auf den Neumond, was jedoch als eine bloß zufällige Abweichung betrachtet werden kann, da im zweiten Octanten die Zahl der nassen Tage ebensalls sehr groß ist; ferner fällt das Minimum der nassen Tage nur im Sommer und Herbet auf den vierten Octanten, im Winter und Frühling aber auf das letzte Viertel. - Im Winter geht die Abnahme vom Vollmond an regelmässig fort bis zum letzten Viertel, worauf alsdann die Zunahmsperiode folgt, welche ebenfalls ununterbrochen bis zweiten Octanten fortgeht, und diese Schwankungen in der Anzahl der nassen Tage stimmen mit den gleichzeitigen des Barometers ziemlich gut überein; das Maximum des Barometerstands fällt mit dem

Minimum der nassen Tage zusammen, aber das Maximum der letzteren tritt schon am zweiten Octanten ein, während das Barometer erst am Vollmond seinen tiefsten Stand erreicht, und dabei zeigt sich noch die Abweichung. dass nach dem Neumond, während des steigenden Barometers, die Anzahl der nassen Tage zunimmt. - Im Frühling ist die Zu- und Abnahme der Zahlen sehr unregelmässig, auf jede größere Zahl folgt wieder eine kleinere, so hat der zweite Octant das Maximum, im Vollmond ist aber die Zahl unter, im dritten Octant wieder tiber dem Mittel, und nur vom letzten Viertel bis zum ersten Octanten bleibt die Anzahl der nassen Tage kleiner als die mittlere; es wird aber die vom letzten Viertel an wachsende Menge der nassen Tage im Neumond und bierauf wieder im ersten Viertel durch beträchtliche Abnahmen unterbrochen. Dabei fällt auch das Maximum des Barometerstands nicht mit dem Minimum der nassen Tage, wohl aber das Minimum des Barometerstands mit dem Maximum der nassen Tage zusammen, und es zeigt sich in jeder Phase (mit Ausnahme des dritten Octanten), der ein höherer Barometerstand zukommt, eine kleinere Anzahl von nassen Tagen, als in den Phasen, in welchen der Barometerstand niedriger ist. - Eben so wird auch im Sommer die Regelmässigkeit der periodischen Zu- und Abnahme durch bedeutende Schwankungen gestört; zwar nehmen die Zahlen vom Vollmond an ziemlich regelmä-(sig ab, und nur im letzten Viertel tritt eine unbedeutende Zunahme ein, aber im Neumond ist die Anzahl der nassen Tage auffallend groß, und man bemerkt, daß den großen Zahlen im Neumond, zweiten Octanten und letzten Viertel immer sehr kleine Zahlen vorangehen. Ferner zeigt sich auch keine Uebereinstimmung der Anzahl der nassen Tage mit dem gleichzeitigen Stande des Barometers; mit dem hohen Barometerstand im Neumond fallt das Maximum und mit dem tiefen Stande am vier-

ten Octanten das Minimum der nassen Tage zusammen; jedoch ist das Maximum des Barometers am dritten Octanten mit einer kleiuen, aber das Minimum desselben am ersten Octanten mit keiner großen Anzahl der nassen - Tage verbunden. Viel regelmässiger ist die Zu- und Abnahme der Zahlen im Herbst. Die Zunahmsperiode, welche vom Neumond bis zum zweiten Octanten dauert, geht völlig regelmässig fort, und die Abnahmsperiode wird nur im Vollmond durch eine auffallend kleine Anzahl nasser Tage gestört. Beinahe eben so deutlich zeigt sich der Zusammenhang der Schwankungen des Barometers mit der Zu- und Abnahme der Anzahl der nassen Tage: zwar fällt das Maximum des Barometerstandes nicht ganz mit dem Minimum der nassen Tage, wohl aber das Minimum des Barometerstandes mit dem Maximum derselben zusammen, und die Anzahl der letzteren nimmt vom Neumond bis zum zweiten Octant ununterbrochen zu, während das Barometer fortdauernd fällt; aber vom Vollmond bis zum vierten Octanten ist der Gang des Brrometers, so wie die Abnahme der wässrigen Niederschläge weniger regelmäßig.

Die hier angegebenen Resultate stimmen mit den von Schübler 1) mitgetheilten, und den aus den Karlsruher Beobachtungen 2) sich ergebenden beinahe vollkommen überein, und man kann daher annehmen, dass eine regelmässige Zu- und Abnahme der Anzahl wässriger Niederschläge während eines synodischen Umlaus des Mondes stattfindet, dass diese Zu- und Abnahmen derselben mit den entgegengesetzten Schwankungen des Barometerstandes gleichzeitig eintreten, und dass ferner diese Oscillation im Herbst und Winter bedeutender und regelmässiger ist, als im Frühling und Sommer.

Resultate 60 jähriger Beobachtung. Kastner's Archiv für Chemie und Met. Bd. V 8. 176. 177.

<sup>2)</sup> Diese Annalen, 1833, Bd. XXX S. 85 und folg.

3) Quantitat des gefallenen Regenwassers.

Der Einstus des Mondes auf die Menge des gefallegen meteorischen Wassers wurde, so viel mir bekannt ist, bis jetzt nur von Schübler 1) untersucht, und ich glaube daher, in der folgenden Zusammenstellung für die Bestimmung dieses wichtigen Einslusses einen nicht uninteressanten Beitrag zu liefern, da die Beobachtungen, aus welchen die Resultate gezogen sind, eine Reihe von 27 Jahren umsassen, und während dieses Zeitraums mit der größten Sorgfalt ununterbrochen angestellt wurden. Die erste Tabelle ist, wie die für die wässrigen Niederschläge mitgetheilte, eingerichtet, sie enthält für jede der vier Jahreszeiten und sur das ganze Jahr sowohl die unmittelbar aus den Beobachtungen sich ergebende als auch die auf 10000 reducirte Summe des gefallenen Regenwassers in Millimetern ausgedrückt. Die zweite Tabelle enthält aber die mittlere Dichtigkeit des Regens, indem nämlich, wenn in a Regentagen eine Quantität b Wasser gesallen ist, der Quotient & die mittlere Dichtigkeit der Niederschläge oder die Quantität des Wassers angiebt, welche im Durchschnitt an einem Regentag fällt. findet also die in der zweiten Tabelle enthaltenen Zah-

Niederschläge oder die Quantität des Wassers angiebt, welche im Durchschnitt an einem Regentag fällt. Man findet also die in der zweiten Tabelle enthaltenen Zahlen durch Division der in der ersten Tabelle angegebenen mit den Zahlen, welche die Anzahl der beobachteten Niederschläge angeben, und welche in der früheren Tabelle für die nassen Tage enthalten sind; so erhält man z. B. die dem Neumond im Frühling zugehörige Zahl 3,9000 durch Division von 444,60 mit 114.

<sup>1)</sup> Untersuchung über den Einfluss des Mondes auf die Veränderungen unserer Atmosphäre. Leipzig 1830. S. 20.

# 1) Quantitat des gefallenem Regenwassers.

Winter.   Frühling.   Sommer.   Herbst.   Jahr.	Bonb. Reduc Bronb. Reduc Bonb. Reduc Bonb. Reduc. Summe Summe Summe Summe	440,88 12967 444,60 14389 793,64 25851 541,24 17804 2220,36 176219 439,81 13410 601,88 20826 526,72 28508 519,86 17949 2388,32 199525 441,48 13023 572,56 18834 734,16 24071 689,36 22455 2437,56 194228 428,36 13221 475,40 16450 804,08 27632 743,54 25551 2451,38 206136 453,44 13297 547,88 17731 1006,88 32797 571,20 18426 2579,40 203583 401,84 12518 540,60 17027 681,64 23586 591,12 20313 2175,20 182025 385,72 11202 636,36 20726 835,00 26935 580,44 18907 2410,52 192016 340,00 10462 462,36 15943 606,92 21221 394,20 13500 1503,48 151172 3334,56 12512 (241,64 17740 6289,04 26369 4630,96 19319118196,22 185103
Winter.	Bcab. Reduc Summe. Summe	440,88 12967 439,81 13410 441,48 13023 428,36 13221 453,44 13297 401,84 12518 385,72 11202 310,00 10462 3331,56 12512
	Mondsphase.	Neumond 1. Octant 1. Viertel 2. Octant Vollmond 3. Octant Letztes Viertel 4. Octant Mittel

2) Dichtigkeit des Regens.

Mondaphase.	Winter.	Frühling.	Sommer.	Herbst.	Jahr.
Neumond	3,7049	3,9000	5,7930	5,5229	4,74436
1. Octant	3,7591	5,2796	7,0660	5,1473	5,31920
1. Viertel	3,1761	5,0224	6,0674	5,3856	4,85570
2. Octaut	3,2208	4,0983	6,4326	5,4672	4,80663
Vollmond	3,4093	4,7642	8,1200	5,5456	5,43032
3. Octant	3,3768	4,3530	5,9793	5,0959	4,68793
Letzt. Viert.	3,3224	5,6315	6,6270	4,9610	5,15966
4. Octant	3,0909	4,2033	5,6196	4,1936	4,27365
Mittel	3,3785	4,6560	6,4702	5,1859	4,91528

Es fällt daher im ganzen Jahr die größte Menge des meteorischen Wassers im zweiten, und die geringste Menge desselben im vierten Octanten, dabei bemerkt man noch ein zweites kleineres Maximum im ersten Octanten, welchem ein zweites kleineres Minimum im dritten Octanten folgt. Ohne diese beiden letzteren, übrigens nur wenig bedeutenden Extreme, würde die Menge des Regenwassers vom Neumond an bis zum zweiten Octanten regelmässig wachsen, und vom Vollmond an bis zum vierten Octanten eben so regelmässig abnehmen. Vergleicht man diese Resultate mit den für den Barometerstand und die Anzahl der nassen Tage gefundenen, so zeigt sich eine merkwürdige Uebereinstimmung; es fällt nämlich das Minimum des Barometerstands, das Maximum der nassen Tage und das Maximum der Regenmenge auf den zweiten Octanten, und eben so fallen die Minima der nassen Tage und der Regenmenge auf den vierten Octanten, aber das Maximum des Barometerstands tritt schon am letzten Viertel ein. Dabei ist der Zeitraum des zunehmenden Mondes die Periode des fallenden Barometers, und zugleich der, sowohl hinsichtlich der Anzahl der Regentage als hinsichtlich der Menge des gefallenen Wassers, zunehmenden Regenmenge, und umgekehrt ist der Zeitraum des abnehmenden Mondes die Periode des steigenden Barometers und zugleich die Periode der abnehmenden Regenmenge. - Die einzelnen Jahreszeiten zeigen dieses periodische Zu- und Abnehmen der Regenmenge ebenfalls ganz deutlich, aber weniger regelmäßige als das ganze Jahr. Die größte Menge des Regenwassers fällt nur im Herbst im zweiten Octanten, im Win ter und Frühling im ersten Octanten, und im Sommeim Vollmond, dagegen fällt die geringste Menge desse ben zu allen Jahreszeiten im vierten Octanten, mit Ausnahme des Frühlings, wo sie erst am Neumond eintritt. Im Winter wird die mit dem Neumond ansangende und bis zum Vollmonde dauernde Zunahme der Regenmenge nur durch das auf den ersten Octanten sallende Maximum in ihrer Regelmässigkeit gestört, aber die Abnahmsperiode, welche vom Vollmond bis zum vierten Octanten dauert, ist vollkommen regelmäßig. Dabei trifft aber weder das Maximum noch das Minimum der Regenmenge mit dem Maximum und Minimum der nassen Tage oder mit dem Minimum und Maximum des Barometerstands genau zusammen. - Im Frühling zeigt die Regenmenge nur ganz unregelmäßige Schwankungen; auf das im Neumond eintretende Minimum folgt sogleich im ersten Octanten das Maximum, vom zweiten bis dritten Octanten ist die Menge des Regenwassers immer geringer als die mittlere, und im letzten Viertel fällt wieder eine sehr große, dem Maximum beinahe gleichkommende Menge Wasser. Eben so trifft das Maximum der Regenmenge weder mit dem Maximum der nassen Tage noch mit dem Minimum des Barometerstands, wohl aber das Minimum der Regenmenge mit dem Maximum des Barometerstands und mit einer sehr geringen, wenn auch nicht mit der kleinsten Anzahl der nassen Tage zusammen. Der Sommer zeigt ebenfalls nur wenig Regelmäßigkeit, jedoch ist die Zu- und Abnahme der Zahlen etwas regelmässiger als im Frühling, und nur die großen Zahlen im ersten Octavten und letzten Viertel stören die Ordnung der Zu- und Abuahme. Dabei fällt das Minimum der Regenmenge

dem Maximum des Barometerstands, und das Maximum derselben weder mit dem Maximum der nassen Tage noch mit dem Minimum des Barometerstands, wohl aber mit einer großen Anzahl nasser Tage und einem tiefen Barometerstand zusammen. Im Herbst wird die Regel-mäßigkeit der Zunahme der Regenmenge, welche Periode vom Neumond bis zum zweiten Octanten dauert, durch keine Unterbrechung, dagegen aber die Abnahmsperiode durch die unverhältnißsmäßig kleine Regenmenge im Vollmond gestört, und das Maximum der Regenmenge fällt sowohl mit dem Maximum der nassen Tage als auch mit dem Minimum des Barometerstands, aber das Minimum derselben nur mit dem Minimum der nassen Tage, nicht aber mit dem Minimum des Barometerstands zusammen.

In der zweiten Tabelle, welche die Dichtigkeit des Regens oder die Quantität des Wassers angiebt, welche im Durchschnitt an einem Regentage fällt, bemerkt man nun wenig Regelmässigkeit in der Zu- und Abnahme der Zahlen, jedoch erkennt man in den meisten Jahreszeiten während des zunehmenden Monds die Periode der zunehmenden Dichtigkeit, und umgekehrt im Zeitraum des abuehmenden Monds die Periode der abuehmenden Dich-Dabei fällt auch das Maximum der Dichtigkeit im Sommer, im Herbst und im ganzen Jahr auf den Vollmond, aber im Winter schon auf den ersten Octanten, und im Frühling erst auf das letzte Viertel. Eben so fällt das Minimum der Dichtigkeit in allen Jahreszeiten auf den vierten Octanten, und nur im Frühling erst auf den Neumond, was daher mit den über den Barometerstand, die Auzahl der nassen Tage und die Menge des meteorischen Wassers gefundenen Resultaten nahe übereinstimmt.

Zur leichteren Uebersicht der aus den obigen Betrachtungen sich ergebenden Resultate stelle ich noch die mittleren Barometerstände, die reducirten Zahlen der nassen Tage und der Regentage, so wie die Dichtigkeit des Regens in folgender Tabelle zusammen:

Mond.	Barometer.	Nasse Tage.	Regen- menge.	Dichtig- keit.
Neumond	27 9",1461	37143	176219	4,74136
1. Octant	9 ,0179	37510	199525	5,31920
1. Viertel	9 ,0044	40000	194228	4,85570
2. Octant	8 ,7532	42678	205136	4,80663
Vollmond	8 ,9881	37490	203583	5,43032
3. Octant	9 ,1228	38828	182025	4,65793
Letztes Viertel	9 ,2230	37215	192016	5,15966
4. Octant	9 ,0160	35373	151172	4,27365
Mittel	9 ,0356	38269	188103	4,91528

Hieraus ergiebt sich, dass das Minimum des Barometerstands mit dem Maximum der nassen Tage und der Regenmenge völlig, und mit der größten Dichtigkeit des Regens nahe zusammentrisst, dass aber das Maximum des Barometers dem Minimum der nassen Tage, der Regenmenge und der Dichtigkeit des Regens um eine Phase vorangeht. Ferner zeigt sich während der im zunehmenden Mond eintretenden Periode des fallenden Barometers eine regehnässige Zunahme der nassen Tage und der Regenmenge, und dabei ist auch die Dichtigkeit des Regens im Durchschnitt größer als während des abnehmenden Monds, wo die Periode des steigenden Barometers mit einer ziemlich regelmässigen Abnahme der Anzahl der nassen Tage und der Quantität des gefallenen Regenwassers zusammentrifft. Es zeigen folglich die Strassburger Beobachtungen zwischen dem synodischen Umlauf des Monds und den Schwankungen des Barometerstands, so wie dem Wechsel in der Häufigkeit wässriger Niederschläge denselben Zusammenhang eben so deutlich, wie die von mir schon früher bekannt gemachten Karlsruher

Beobachtungen; zugleich zeigen aber jene, dass dieser Zusammenhang nicht allein auf die Anzahl der wäßrigen Niederschläge, sondern auch auf die Quantität des gefalleven meteorischen Wassers, und selbst auf die Dichtigkeit des Regens ausgedehnt werden muss.

Aus allen über diesen Gegenstand bekannt gewordenen Untersuchungen ergiebt sich ein unzweiselhafter und böchst merkwürdiger Einsluss des Mondes auf die Veränderungen in unserer Atmosphäre, und es ist sehr zu wünschen, dass diese Untersuchungen noch weiter ausgedehnt, und unsere Erfahrungen durch mehrere, au verschiedenen Orten angestellte Beobachtungen vermehrt werden möchten 1)!

Heidelberg, den 12. März 1834.

- 1) Druckfehler in der früheren Abhandlung über den Einflus des Mondes auf die Witterung. Diese Annalen, 1833, Bd. XXX. Seite 75 Zeile 18 statt 12,541 lies 12,451
  - 75 Z. 22 at. 13,642 l. 13,462
  - 79 Z. 4 st. wie diese l. in dieser
  - 83 Z. 26 st. wurde l. wurden,
  - 84 Z. 17 st. andern 1. andere
  - 90 Z. 4 st. kleines l. kleineres
  - 90 Z. 19 st. mufsten I. mussen

  - 92 Z. 29 at. habe l. hat
  - 94 Z. 3 von unten at. Monatslaufes I. Mondaumlaufes
  - 97 Z. 10 (Lingszeile) st. 7425 l. 7325

VII. Anwendung des polarisirten Lichts zu mikroskopischen Beobachtungen.

Diese von Hrn. Talbot vorgeschlagene Anwendung besteht in der Verbindung eines Mikroskops mit einem Lichtpolarisations - Apparat. Man lässt das Licht durch ein Nicol'sches Prisma (Annalen, Bd. XXIX S. 182) in das Mikroskop eintreten, und hält vor dem Auge ein zweites Prisma der Art, so gestellt, dass sein Hauptschnitt rechtwinklig auf dem des ersten Prisma's steht, das Auge also, beim Durchsehen durch den Apparat, völlige Dunkelheit erblickt. Bringt man nun zwischen das erste Prisma und das Objectiv des Mikroskops eine Substauz, die fähig ist die sogenannte Depolarisation 1) hervorzubringen, so erscheint diese Substanz hell auf dunklem Grunde. Auf diese Weise hat Hr. Talbot, indem er Tropfen von Lösungen verschiedener Salze auf Glasplatten krystallisiren liefs, unter andern den von Brewster beobachteten Dichroismus des essigsauren Kupferoxyds bestätigt gefunden, so wie auch die Angabe desselben Physikers, dass das scheinbare Dihexaëder des schwefelsauren Kalis ein Drilling ist (Phil. Mag. 1834, T. V p. 321). - Die Anwendung dieser Methode ist aber offenbar nur in besonderen Fällen und mit Vorsicht zu gestatten, deun es kann geschehen, dass die betrachtete (organische) Substanz nur an einigen Stellen depolarisirend wirkt, an andern aber nicht, hier also dunkel bleibt; auch treten Farben auf, die zwar ergötzlich seyn mögen (wie z. B. nach Hrn. T. beim Kupfervitriol), der Substanz aber nicht angehören, und deshalb nur störend wirken.

<sup>1)</sup> Eine wahre Depolarisation, eine Zurückführung des polarisieten Lichts zum gemeinen findet so nie statt; das sogenaunte depolarisiete Licht besteht immer aus einem oder awei Bündeln eircular oder elliptisch polarisieten Lichts.

VIII. Ueber die Zusammensetzung der Porcellanerde und ihre Entstehung aus dem Feldspath; von G. Forchhammer 1).

Es ist schon längst anerkannt, dass die unter dem Namen Porcellanerde bekannten reineren Thonarten der Verwitterung des Feldspaths ihren Ursprung verdanken. Geognostische Untersuchungen haben diess über jeden Zweisel erhoben; allein die chemische Analyse ist bis jetzt nicht im Stande gewesen, das Verhältniss des Thons zum Feldspath sestzustellen, und auf diese Weise eine genügende Erklärung des Phänomens der Verwitterung zu geben. Man braucht nur die Analyse verschiedener Porcellanthone zu vergleichen, oder selbst die zu ver-

1) Seit Jahren mit der Ausarbeitung einer Geognosie der danischen Staaten beschäftigt, hatte ich mir die Aufgabe gestellt, die Bildung jener ungeheuren Thonmassen zu erklären, die einen viel größeren Theil von dem Boden des Landes ausmachen als die lesten Gesteine. Es schien mir selbst die Bildung des reinsten Thons, des Anolins, nur in so fern erklört, als man die gans allgemeinen Bedingungen dieser Veränderung angab; so wie man aber tiefer in cine eigentliche Construction des Phanomens sich einliefe, zeigten sich schon Schwierigkeiten bei der Betrachtung der quantitativen Veränderungen, und noch viel großere machten sich bemerklich, wenn man verauchte sich die Bedingungen dieser umfassenden Veränderung blar zu machen. Meine Unterauchungen über die Zusammensetzung der gewöhnlichen Thonarten und des Kaolins wurden in den Jahren 1829, 1830, 1831, 1832 der Kopenhagener Gesellschaft der Wissenschaften vorgelegt, und sind theils in den Schriften dieser Gesellschaft abgedruckt, thoils auszugsweise in ihren Programmen mitgetheilt. Nicht gans beseiedigt von den damals erhaltenen Resultaten habe ich die Untersuchungen wieder vorgenommen, und lege jetat einen Theil derselben dem deutschen Publicum vor, in der Hoffnung, dass Untersuchungen über so wichtige Gegenstände, selbst bei einer unvollkommenen Behandlung, doch nicht ohne Interesse seyn werden.

schiedenen Zeiten und von verschiedenen Chemikern angestellten Untersuchungen des Porcellanthons einer und der nämlichen Grube zusammenzuhalten, um sich zu überzeugen, dass bier ein gemeinschaftlicher Grund des Irrthums versteckt liege. Wie sollte man auch erwarten können, dass ein so durchaus unkrystallinisches Mineral von so geringem Zusammenhalt frei von Einmengungen bleiben oder durch Schlemmen chemisch rein dargestellt werden könne. Jetzt, wo wir in dem kohlensauren Natron ein Mittel besitzen, Kieselerde, die unmittelbar vorher aus ihrer chemischen Verbindung ausgeschieden ist, von solcher, die nicht in jene Verbindung eintrat, zu trennen, bietet die Aufgabe, die wahre chemische Zusammensetzung der Porcellanerde zu bestimmen, wenig Schwierigkeiten dar.

Nachdem ich mich überzeugt hatte, dass Schweselsäure das beste Auflösungsmittel für den Porcellanthon sey, wurde ein gleichmässiger Gang bei allen Analysen

angewandt.

79,868 englische Gran Porcellanthons von Sedlitz, die längere Zeit in der Temperatur des kochenden Wassers getrocknet worden waren, gaben durch Glühen in einem Platintiegel einen Verlust von 7,458 (1), die als Wasser berechnet wurden. Die geglühte Masse wurde in einer Platinretorte mit rectificirter Schwefelsäure, verdünnt mit Wasser, übergossen, und eingekocht bis die Schwefelsäure anfing überzugehen. Die Masse wurde mit Wasser aufgekocht, und nachher auf dem Filtrum so lange mit heißem Wasser ausgewaschen, bis es durchaus nicht mehr auf Lackmuspapier reagirte. Die Auflösung mit Ueberschuss von kohlensaurem Ammoniak digerirt und ausgewaschen gab 21,282 Grun. (2) geglühte Das Filtrum wurde nun auf eine Glasplatte Thonerde. gelegt und mit einer Spritzflasche das unaufgelöste Pulver in einen Platintiegel gewaschen; das Filtrum wurde getrocknet, verbrannt und die Asche gewogen. Die Gewichtszunahme betrug 0,151 Grm. (3). — Das Pulver wurde im Tiegel drei Mal mit kohlensaurem Natron gekocht, die Lauge verdünnt, filtrirt, mit einem Ueberschufs von Salmiak zur Trockne verdampft, wieder aufgelöst und dann die Kieselerde auf einem Filtrum mit heißem Wasser ausgewaschen. Die so gewonnene Kieselerde ist etwas in Wasser auflüslich; die abfiltrirte Lauge und das Waschwasser wurden daher aufbewahrt, und das Waschen so lange fortgesetzt, bis der Fleck, der sich beim Verdampfen auf dem Platinbleche zeigte, von einem Tropfen Wasser nicht aufgelöst, und dieser Tropfen, an einer reinen Stelle des Blechs verdampft, durchaus keinen Fleck binterließ. Die so gewonnene Kieselerde wog 23,764 Grm. (4).

Durch Verdampsen der Laugen und des Waschwassers, Glühen des Salzes und Wiederauslösen wurden 0,776 (5) Kieselerde gewonnen.

Der mit koblensaurem Natron ausgekochte Rückstand des Thons wurde wieder vom Filtrum gespühlt und das Filtrum verbrannt, wodurch 0,122 (6) Rückstand erhalten wurden. Das Abgespühlte wurde mit Salzsäure eingekocht, aufgelöst, mit koblensaurem Ammoniak gefällt, vom Filtrum abgespühlt, mit koblensaurem Natron gekocht und dann ausgewaschen. So wurden noch 0,176 (7) Thonerde, 0,537 (8) Rückstand auf dem Filtrum, 0,246 (9) Kieselerde und 24,506 (10) unauflöslicher Rückstand gewonnen.

21,214 Gran der Thonerde wurden in Salzsäure aufgelöst, wobei 0,313 (a) Kieselerde zurückblieben. Die Auflösung enthielt keine Spur von Schwefelsäure, sie wurde mit kaustischem Kali, welches etwas Kohlensäure enthielt, gekocht und filtrirt, der nicht ausgewaschene Rückstand wurde vom Filtrum mit Salzsäure aufgelöst, neutralisirt, durch bernsteinsaures Ammoniak gefällt, wodurch nach dem Glühen 0,670 (b) Eisenoxyd gewonnen wurde; Ammoniak fällte aus der zurückbleibenden Auf-

lösung 0,500 Gran (c) eines gelblichen weißen Pulvers, welches nicht Thonerde war, und zuletzt fällte kleesaurer Ammoniak etwas Kalk, welcher nach dem Glühen 0,081 (d) kohlensauren Kalk ausmachte. Darnach beträgt also die Thonerde 19,621.

Es wurde noch die von der zuerst gefällten Thonerde (2) abfiltrirte Lauge eingekocht, geglüht, und der Rückstand mit etwas Schwefelsäure und Wasser aufgelöst, wodurch 0,187 (11) Kieselerde erhalten wurden; die aus dieser schwefelsauren Auflösung durch kohlensauren Ammoniak gefällte Thonerde wog 0,136 (12), und nun zeigte sich noch eine höchst geringe Spur von Kali oder Natronsalz.

Die obigen Bestandtheile der 21,214 roher Thonerde machen in der Gesammtmenge von 21,282 aus:

0,342	Kieselerde		=	0.343	(a)
0,500	unbestimmter	Stoff	=	0,502	(c)
0,670	Eisenoxyd		=	0,672	(6)
0,081	kohlensaurer	Kalk	=	0,081	(d)
19,621	Thonerde		=1	19,684	(e)
21,214			2	21,282.	

Die Gesammtmenge der Kieselerde beträgt

in (a)	0,343	
in (11)	0,187	
in (9)	0,246	
aus (8)	0,005	
aus (6)	0,001	
in (5)	0,776	
in (4)	23,764	
aus (3)	0,223	
	25,545	Kieselerde.

# Die Gesammtmenge der Thonerde beträgt

in (e)	19,684
in (12)	0,136
in (9)	0,176
aus (6)	0,001
aus (3)	0,002
	10 000 Thomas

### Die Gesammtmenge des Rückstandes beträgt

in (10)	24,506
aus (8)	0,532
aus (6)	0,120
aus (3)	0,226
	25,384.

# In 79,868 wurden also gefunden:

79,641.

7,485	Wasser	Sauerstoff	=	$6,629 = 2 \times 3,309$
19,999	Thonerde	-	=	9,340=3×3,113
25,545	Kieselerde	-	=	$13,271 = 4 \times 3,318$
0,672	Eisenoxyd	-	=	0,205=3×0,068
0,502	unbestimmter Stol	ff		
0,081	kohlensaur. Kalk			•
25,384	Sand			

Mit Rücksicht auf den Gang der Analyse muß ich noch bemerken, daß es, wenn man die ausgeschiedene Kieselerde durch kochende kohlensaure Natronauslösung auslösen will, durchaus nöthig ist, auch die geringste Spur von schweselsaurer Thonerde auszuwaschen, indem sonst die durch das Natron ausgeschiedene Thonerde eine große Menge Kieselerde unauslöslich in dem kohlensauren Salze macht und damit chemische Verbindungen eingeht, wie ich nachber zeigen werde.

Es ist freilich die allgemein augenommene Meinung, dass man aus der Auslösung der schweselsauren Thonerde durch Ammoniak ein basisches Salz fällt, und es hat mir auch nie gelingen wollen, durch reines Ammoniak einen schwefelsäurefreien Niederschlag zu bekommen; man erhält die Thonerde aber jedesmal frei von dieser Säure, wenn man sie durch kohlensaures Ammoniak fällt, und mit einem Ueberschusse dieses Salzes einige Zeit digerirt. Es wird dadurch eine unauflösliche Verbindung von kohlensaurem Ammoniak mit Thonerde gefällt, die bei der Temperatur des kochenden Wassers nicht vollständig zersetzt wird.

Es ergiebt sich aus der vorstehenden Analyse, dass das Verhältniss des Sauerstoss im Wasser, der Thonerde und Kieselerde wie 2:3:4 ist, ein Verhältniss, welches für die Kieselerde und Wasser mit großer Genauigkeit gilt, und für die Thonerde wahrscheinlich eben so genau aussallen würde, wenn es erlaubt wäre das Eisenoxyd und den unbestimmten Stoss der Thonerde zuzurechnen.

Aus dem Porcellanthon von Schneeberg wurde ganz auf die nämliche Weise erhalten:

### 65,426 englische Gran

8,520	Wasser	= 7,573	Sauerstoff	$=2\times3,786$
24,583	Thonerde	=11,481		$=3\times3.827$

28,982 Kieselerde =15,056 - =4×3,764

0.201 kohlensaurer Kalk

3.349 Rückstand

Spur von Natron

65.635.

Ich muss bei dieser Analyse bemerken, dass die Spur von Eisen, die sich in diesem Thone sindet, nicht von der Thonerde getrennt wurde.

In dem Thone von Halle, wie er in der Berliner Porcellanfabrik gebraucht wird, finden sich:

73,480

### 73,480 englische Gran

5,462	Wasser	= 4,855	Sauerstoff	$=2\times2,427$
16,165	Thonerde	= 7,550		$=3\times2,517$
20 542	Kieselerde	-10671		-4-2660

1,371 Eisenoxyd, Mangan und Magnesia

0,245 kohlensaurer Kalk

0,123 Kali

28,798 Rückstand

72,707.

Die einzige Abweichung in dieser Analyse war, dass die Thonerde durch kaustisches Ammoniak gefällt und die Schwefelsäure in der gefällten Thonerde durch Chlorbarium bestimmt wurde.

Thon von Saint Yrieux bei Limoges.

## In 92,148 englische Gran:

6,291	Wasser	5,592	Sauerstoff	=2×2,796
17,676	Thouerde	8,256		$=3\times2,752$
23,308	Kieselerde	12,105		=4×3,026
0,255	Magnesia Mangan	0,068	(ungefähr)	
0,366	Natron	0,091		
44,425	Rückstand			
92,321.				

Auch bei diesem sehr reinen Thone wurde die Spur von Eisenoxyd nicht von dem Thone getrennt. Das Natron wurde auf Kali geprüft.

### 338 Porcellan von Bornholm. In 82,081 englische Gran 10,740 Wasser = 9,547 Sauerst. $=2\times4,773$ 29,491 Thonerde =13,774 = =3×4,591 35,102 Kieselerde =18,135 $=4 \times 4,534$ 0.236 kohlensaur, Kalk 2,862 Eisenoxyd, Mangan, Magnesia etc. 0.086 Kali 3.161 Rückstand 81,678. Erdiger Lenzinit von Kall. In 64,623 englische Gran 8.966 Wasser = 7,970 Sauerst. $= 2 \times 3,985$ =11,048 23,640 Thonerde - =3×3,683 29,217 Kieselerde =15,178 - =4×3.794 1.400 in Kali unlösliche. durch Ammoniak fällbare Oxyde 1.533 Rückstand Spuren von Kalk Magnesia in Kali 64.756. Schmelzthon von Groß-Almerode. In 100,613 Granen geschlemmtem Thon

4,144 Wasser =3,684 Sauerat. =2×1,841 11,238 Thonerde =5,249 =3×1,750 16,003 Kieselerde =8,314 = =4×2,079 3,525 in Kali unauflösliche, durch Ammoniak fällbare Oxyde 0,791 Kali

64,403 Rückstand

sehr geringe Spur von kohlensaurem Kalk

100,104.

Der Thon zu dieser Analyse, die so sehr von der durch den Hrn. Hosrath Wurzer bekannt gemachten abweicht, war durch meinen Freund, Herrn Professor Bredsdorf in Soröe, von Almerode mitgebracht.

Es folgt also aus diesen Analysen, dass die Formel für die mehrsten Porcellanerden Al<sup>3</sup> Si<sup>4</sup> ist, und die daraus berechnete Normalzusammensetzung des Kaolins also:

Kieselerde	47,028
Thonerde	39,233
Wasser	13,739
	100,00.

Vergleichen wir nun die Formel für die Porcellanerde mit der für den Feldspath (Orthoklas), so ergiebt sich, dass 3 At. Feldspath Al<sup>3</sup> Si<sup>3</sup> + Ka<sup>3</sup> Si<sup>3</sup> = Al<sup>3</sup> Si<sup>4</sup> + Ka<sup>3</sup> Si<sup>3</sup>

nach Abzug der Porcellanerde Al<sup>3</sup> Si<sup>4</sup>

Kas Ss

znrück lassen.

Sollen wir uns also die Bildung der Porcellanerde durch Auslaugung eines auflöslichen Kalisilicats aus dem Orthoklas denken, so muß Ka³ Si³ noch auflöslich in Wasser seyn. Bekanntlich ergicht sich diese Formel als die wahrscheinlichste für Fuchs's Wasserglas, da indessen noch keine directen Untersuchungen über die Zusammensetzung dieses merkwürdigen Körpers augestellt and, so beschäftigte ich mich mit einer Untersuchung der verschiedenen kieselsauren Kalisalze, deren Resultate ich bier geben werde.

Ich schmolz Kali-Wasserglas nach Fuchs's Vorschrift, pulverisirte das Glas und wusch dasselbe mit kaltem Wasser wiederholte Male aus. Nun wurde das Glaspulver gekocht, die Auflösung filtrirt und mit Weingeist gefällt. Ich konnte niemals das so gefällte Pulver wieder völlig in Wasser auflösen, da das Wasserglas

offenbar durch den Spiritus eine Zersetzung erleidet. Wenn ich das gefällte kieselsaure Kali so lange mit 30procentigem Weingeist auswusch, bis der abgelaufene Spiritus eine kaum merkliche Wirkung auf das rothe Lackmuspapier zeigte, so batte sich eine constante Verbindung gebildet. - Eine ungewogene Menge davon wurde noch seucht in verdünnte Salzsäure gebracht und damit zur Trockne verdampst. Bei der Wiederauslösung wurden 12.329 Kieselerde erhalten, und durch Verdampfen und schwaches Glüben im Platintiegel 4,144 Chlorkalium, die beim Wiederauflösen noch 0,177 Kieselerde binterliefsen; also betrug die Kieselerde 12,506 und das Chlorkalium 3,967, welche 2,509 Kali entsprechen. Der Sauerstoff der Kieselerde beträgt 6,497. Im Kali finden sich 0,425 Sauerstoff. Der Sauerstoff der Säure verhält sich also zu dem der Base wie 16:1, denn  $\frac{6,497}{16} = 0,406$ .

Gefunden.

Berechnet.

83,29 Kieselerde 16,71 Kali

83,92 Kieselerde 16,08 Kali

Als ich die Auflösung des Wasserglases durch 70procentigen Weingeist fällte, und ohne zu waschen der Niederschlag auspresste und stark trocknete, erhielt ich aus 60,004 engl. Granen 38,053 Kieselerde und 22,427 Chlorkalium, und in dem letzten noch 0,671 Kieselerde, also im Ganzen in 38,724.

13,763 Kali = 2,333

38,724 Kieselerde =20,117=8×2,515=9×2,235=3×6,706 7,517 Wasser = 6,682=3×2,227.

Es scheint hieraus hervorzugehen, dass der Weingeist durch das Fällen und nachherige Auswaschen dem Wasserglas einen Theil seines Kalis entzieht, und diese zersetzende Wirkung erst aufhört, wenn die Verbindung K<sup>3</sup>Si<sup>16</sup> gebildet ist. Kocht man die durch Weingeist gefällte Verbindung mit Wasser, so bekommt man eine

auflösliche Verbindung, die auf die nämliche Weise analysirt sich so zusammengesetzt erweist:

52,384 Kieselerde = 27,214 Sauerst. = 8×3,402=7×3,888

20,811 Kali = 3,527

 Gefunden.
 Berechnet.

 71,57
 72,31

 28,44
 27,69.

Man sicht also ganz deutlich, dass das kieselsaure Kali, worin der Sauerstoff der Säure acht Mal so groß ist, als der der Base, noch auflöslich ist, die geringste Menge Kieselerde mehr aber nicht mehr gelöst wird. — Es ist keine reine Kieselerde, die unaufgelöst bleibt, wenn man durch Weingeist gefälltes Kali-Wasserglas mit Wasser kocht; sie backt beim Glühen zusammen. 10,420 dieses unauflöslichen, stark getrockneten Stoffes wurden, pulverisirt, mit Salzsäure eingedampft und gaben:

8,424 Kieselerde =1,376 Sauerst. =36×121=32×137

0,706 Kali =0,120

1,290 Wasser durch Abziehen der

Abziehen der übrig. Bestand-

theile erhalten =1,137 Sauerst. =  $9 \times 126 = 8 \times 142$ 

#### 10,420.

Gefonde	Berechnet	
7,73	Kali	7,85
92,27	Kieselerde	92,15
100.		100.

Obgleich die Analyse der früher angeführten Salze es wahrscheinlich macht, dass das Verhältnis des Sauerstoffs der Säure zur Base hier 32:1 ist, so habe ich doch keinen Grund in dieser einsachen Analyse einen solchen Verlust an Kali anzunehmen, auch würde dann das Verhältnis des Wassers nicht so gut passen. Ich nehme also die Formel für dieses Salz zu KaS<sup>12</sup> Ag<sup>3</sup> an.

Ich habe noch ein viertes Kalisilicat beobachtet. Man erhält es, wenn man chemisch ausgeschiedene Kieselerde mit Ueberschufs von kaustischer Kaliauflösung kocht und dann Weingeist zusetzt, bis die Mischung etwa 30 Procent Alkohol enthält. Das Silicat scheidet sich bald als eine schwere Flüssigkeit aus; ich gieße den Weingeist ab. löse das Silicat-Hydrat in Wasser auf, fälle es abermals, und lasse es dann, bedeckt von Weingeist, einen Tag über stehen. Es scheidet sich dann die wasserhelle Auflösung des Silicats unten aus, darüber schwimmt eine kleine Lage kohlensauren Kalis und die oberste Schicht bildet Weingeist. Man kann das Silicat durch eine Pipette sehr rein wegnehmen. Auf die nämliche Weise apalysirt, gab es die folgenden Bestandtheile: 25,923 Kieselerde enthalten 13,467 Sauerstoff =4×3,367 30,360 Chlorkalium entspr. 3,256 Sauerstoff im Kalı. Die Zusammensetzung ist also K<sup>3</sup> S<sup>4</sup>, und in Procenten

55,23 Kieselerde 56,62 Kieselerde
44,77 Kali 43,38 Kali
100,00 100,00.

Kieselerde wurde in einer kochenden Lauge von kohlensaurem Kali aufgelöst, filtrirt und zum Erkalten hingesetzt. Der gallertartige Niederschlag wurde auf dem Filtrum so lange ausgewaschen, bis das Waschwasser nicht mehr auf Lackmuspapier wirkte. Der Niederschlag wurde getrocknet, und da er nun mit Wasser eine äufserst schwache Reaction mit Lackmuspapier gab, von Neuem ausgewaschen.

24,664 Gran dieses lusttrocknen Pulvers wurden in einem Tiegel mit Salzsäure eingedampst und schwach geglübt, sie wogen nun 21,344. Sie wurden darauf mit Wasser ausgewaschen und so 19,265 Kieselerde erhalten; aus dem Salze wurden noch 0,285 Gran Kieselerde ausgeschieden, so dass die

Kieselerde 19,550

das Kali 1,136 aus 1,794 Chlorkalium

und das Wasser 3,978 betrug

24.664

Diess entspricht der Formel KaSi16-+H16 und in Procenten

gef	unden	berechnet
79,266	Kieserde	79,451
16,128	Wasser	15,476
4,606	Kali	5,073

Wir kennen demnach jetzt:

- I) Das von H. Rose durch Zusammenschmelzen von Kieselerde mit kohlensaurem Kali gebildete Salz Ka<sup>3</sup> Si<sup>3</sup>.
- 2) Das durch Weingeist aus der einen Ueberschußs von Kali enthaltenden Lösung gefällte Salz Ka<sup>2</sup> S<sup>4</sup>.
- 3) Das von Fuchs entdeckte Wasserglas Ka3 Si8.
- 4) Das durch Weingeist gefällte und durch Weingeist ausgewaschene Salz Ka<sup>3</sup> Si<sup>16</sup>.
- 5) Das aus dem vorigen durch Waschen ausgeschiedene Salz KaSi<sup>18</sup>.
- 6) Das Salz, welches sich beim Erkalten einer concentrirten Auflösung von Kieselerde und kohlensaurem Kali ausscheidet KaSi<sup>10</sup>.

Die Sauerstoffmengen der mit einer und der nämlichen Quantität Kali verbundenen Kieselerde ist also in diesen sechs Salzen wie 2:4:8:16:36:48.

Da Fuchs, wie bekannt, für das Natron-Wasserglas eine andere Formel angiebt als für das Kali-Wasserglas, so untersuchte ich dieses genau, indem, wenn die Formel für den Natron-Feldspath richtig ist, aus der Verwitterung desselben eine Porcellanerde ganz anderer Zusammensetzung hervorgeben muß, nämlich Al+2Si. Obgleich ich nun sehr viele Thonarten untersucht habe, so

ist doch ein solcher Thon mir niemals vorgekommen. Ich mußte daher einen von den folgenden Sätzen für richtig annehmen; es ist entweder die Formel für Natron-Wasserglas Na+2Si unrichtig, oder der Natron-Feldspath ist unrichtig bestimmt, oder dieser Feldspath verwittert gar nicht.

14 Theile Quarzpulver und 1 Theil kohlensaures wasserfreies Natron wurden in einem Platintiegel zusammengeschwolzen, nach dem Erkalten berausgenommen, gepulvert, mehrmals mit kaltem Wasser ausgewaschen und dann lange mit Wasser gekocht. Die Auflösung wurde mit so viel Spiritus versetzt, dass die Mischung etwa 30 Proc. Alkohol enthielt, wodurch sich eine weiße Masse absetzte, die, nachdem der Spiritus abgegossen war, in Wasser aufgelöst und abermals durch Weingeist gefällt wurde. Die so gesammelte Masse war weiß, schmolz beim Trocknen schon bei einer Temperatur, die bei weitem nicht die des kochenden Wassers erreichte, und hinterliess dann beim Austrocknen einen durchsichtigen Firnis. Eine ungewogene Menge davon wurde in Wasser aufgelöst, mit Salmiak versetzt und zur Trockne verdampst. Die eingetrocknete Masse wurde wieder ausgelöst und die Kieselerde auf einem Filtrum ausgewaschen. die Lauge und das Waschwasser eingedampst und geglüht.

So wurden 30,697 Gran Kieselerde und 21,191 Chlornatrium gewonnen, und das letzte Salz hinterließ beim Auflösen 0,542 Kieselerde, wodurch die wahre Menge Kieselerde 31,239 und die des Chlornatriums 20,649 = 11,003 Natron. Die Sauerstoßmenge in der Kieselerde ist also 16,229 und die in dem Natron 2,815. Die Sauerstoßmengen verhalten sich wie 1:5,77, das wahre Verhältniß ist also wie 1:6.

Die Formel ist mithin Na Si2 und die Zusammensetzung:

73,953 Kieselerde 74,729
26,047 Natron 25,271.

Ich muß noch bemerken, daß ich bei einer Untersuchung des zu dieser Analyse gebrauchten Salmiaks eine äußerst geringe Spur von Natron fand, welche mich veranlaßte bei den andern Analysen Salzsäure zu gebrauchen. Ich habe es indessen nicht für nothwendig gehalten diese Analyse zu wiederholen.

Es giebt noch ein anderes übersaures kieselsaures Natron, welches sich bildet, wenu man frisch ausgeschiedene Kieselerde mit starker kohlensaurer Natronlauge kocht, sie dann filtrirt und erkalten lässt; dann scheidet sich ein weißer Körper aus, welchen man, dem Anschen nach, für reine Kieselerde halten möchte, der aber bei der Untersuchung einen Gehalt von Natron zeigt. wurde erst so lange mit heißem destillirten Wasser ausgewaschen, bis ein Tropfen, auf einen Platinblech verdampft, nicht den geringsten Fleck hinterliefs; nun wurde er getrocknet dann eine ungewogene Menge davon mit Salzsaure eingekocht, darauf in Wasser aufgelöst, und die Kieselerde gesammelt, welche geglüht 10,119 Gran wog. Die Chlornatrium-Auflösung abgedampft und schwach geglüht, gab 0,631, welche 0,076 Kieselerde hinterliefs, so dass die gesammte Menge der Kieselerde 10,195 und die des Chlornatriums 0,558 war, welches für Natron 0,297 und für dessen Sauerstoff 0,076 ausmacht; der Sauerstoff der Kieselerde beträgt 5,296, wovon 4 ist 0,074. Die Formel für dieses Salz ist also Na+24Si und die Bestandtheile:

> 97,257 Kieselerde 97,170 2,743 Natron 2,830.

28.126 desselben Salzes, die in einem Platintiegel einige Tage unter der Luftpumpe neben Schwefelsäure

gestanden hatten, verloren nachher durch Glüben 1,030 Gran, diess entspricht zwischen 4 und 5 Atomen Wasser auf ein Atom Natron. Die Zusammensetzung ist also wahrscheinlich NaSi<sup>24</sup>+4H<sup>2</sup>.

Ich babe, wie angeführt, keinen dem Albit entsprechenden Thon finden können, dagegen habe ich zwei Thonarten gefunden, die von dem Kaolin verschieden sind, nämlich eine aus der Kohlenformation von Cheshire, über die ich mir vorbehalte bei einer anderen Gelegenheit etwas mitzutheilen, und die Porcellanerde oon Passau, welche, auf die früher angegebene Weise analysirt, die folgenden Bestandtheile ergab:

# 104,760 englische Gran

17,245	Wasser	=15,329	Sauerstof	$f = 2 \times 7,6$	65
35,185	Thonerde	=16,433	-	$=2\times8,2$	216
45,362	Kieselerde	=23,566	-	$=3\times7,8$	55
2,721	kohlensaurer	Kalk, Eise	enoxyd, M	angan, Mag	nesia
3,486	Rückstand				

103.990.

Die Formel ist also Al<sup>2</sup>Si<sup>3</sup>+H<sup>5</sup>, und die wahre Zusammensetzung dieses Thons ist:

46,92 Kieselerde 34,81 Thonerde 18,27 Wasser.

Doppelt interessant wird diese Abweichung, da, nach Fuchs, die Passauer Erde nicht dem Orthoklas, sondern dem Porcellauspathe ihre Entstehung verdaukt.

Da die Natur also die Thonarten wenigstens zum Theil durch Auslaugen von Feldspath oder dessen Mengungen bildet, so wurde es höchst wahrscheinlich, daß das zweite Glied dieser Zersetzung, das Wasserglas, sich irgendwo in der Natur finden werde. Ich verschaffte mir Wasser des Geisers, welches, nach den davon bekannt

gewordenen Analysen den größten Erfolg versprach. Hier das Detail und Resultat der Untersuchungen.

28 Unz. Geiserwasser, die in einer versiegelten Flasche hierher gebracht worden waren, zeigten beim Oeffnen einen schwachen Geruch nach Schwefelwasserstoff, und das Wasser war schwach unklar. Es wurde filtrtirt, und auf dem Filtrum blieb Kieselerde, die geglüht 0,548 engl. Gran wog. Das filtrirte Wasser wurde in einer Silberschale gekocht, mit Essigsäure neutralisirt, zur Trockne verdampft und wieder aufgelöst, wobei Kieselerde zurückblieb, die geglüht 4,773 wog.

Die Auflösung wurde mit Essigsäure übersättigt und durch essigsauren Baryt gefällt, wodurch 2,123 schwefelsaurer Baryt, =0,730 Schwefelsäure, erhalten wurden. Durch salpetersaures Silber wurde nun Chlorsilber gefällt, das gewogen 3,472 Chlorsilber und durch Verbrennen des Filtrums 1,555 metallisches Silber gab. Das Chlorsilber entspricht 0,857 Chlor, das metallische Silber 0,509 Chlor, zusammen 1,366 Chlor. Nachdem die Auflösung nun durch Schwefelsäure und Schwefelwasserstoff vom Baryt und Silber befreit war, wurde sie eingedampft und dann mit kohlensaurem Ammoniak 0,334 kohlensaurem Kalk =0,188 Kalk gefällt.

Nun wurde die Flüssigkeit zur Trockne verdampst und geglüht, dann wieder ausgelöst, wobei 0,185 Kieselerde zurückblieb, und dann die Flüssigkeit nochmals eingedampst, geglüht und mit kohlensaurem Ammoniak neutralisirt, wodurch 7,601 neutrales schweselsaures Natron gewonnen wurde, das eine Spur von Magnesia entbielt.

So wurden erhalten:

0.730 Schwefelsäure:

(Magnesia) ==0,453 Gyps 0,465+0,362 Natron (Magnesia) ==0,827 schwefs. Natron (Magnesia)

1,366 Chlor

-+-Natrium in 1,206 Natron ==2,264 Kochsalz 1,767 Natron 5,506 Kieselerde.

1,767 Natron enthalten 0,451 Sauerstoff, und 5,506 Kieselerde 2,834 Sauerstoff. Sechs Mal 0,451 ist aber 2,706, es ist also außer den anderen Salzen noch NaSi<sup>2</sup> oder Natron-Wasserglas in der Auflösung, und im Grunde des Geisers findet noch immer eine Thonbildung statt, aber mit Natron- und Magnesia-Feldspath, der in den Trappgebirgen so häufig ist.

Ich habe auch das Wasser von Laugarness aus Island untersucht, und in diesem sehr viel schwächeren Wasser gleichfalls kieselsaures Natron gefunden; allein die so viel geringere Menge macht bier schon eine Be-

rechnung unmöglich.

Wenn man Geiserwasser einkocht und den Rückstand mit Wasser auslaugt, so findet sich, wie zu erwarten, in der Auflösung keine Spur von Kalk oder Magnesia; aus dem Rückstande dagegen lassen diese Erden sich mit Salzsäure auszichen. Da das Geiserwasser bei seinem Erkalten und Verdampfen Kieselsinter absetzt, so ist es höchst wahrscheinlich, dass dieser den Kalk und die Magnesia des Wassers enthalte, zugleich aber ist man berechtigt zu glauben, wenn man die Bildung jener übersauren Kali- und Natronsalze bedenkt, dass ein solches Salz sich wohl bilden könne. Wir haben eine srühere Analyse des Geisersinters von C. Kersten, welche die solgenden Bestandtheile gegeben hat:

Kieselerde / 94,01 Thonerde 1,70 Wasser

4.10

Chlor und Eisenoxyd Spur.

Ich selbst habe einige Versuche mit Geisersinter angestellt, welche die folgenden Resultate gegeben. 57,045 engl. Gran Geisersinter verloren durch Glühen 4,498, die als Wasser in Rechnung gebracht wurden. Sie wurden mit Flussäure eingedampst, und nachdem etwas Schweselsäure zugesetzt war, bis zum schwachen Glüben erhitzt. Die rückständige Masse wurde mehrmals mit etwas Salzsäure eingedampft und wieder, wie früher, mit Schweselsäure behandelt. Die zurückbleibende Masse wurde pun erst durch langes Kochen mit verdünnter Schwefelsäure aufgelöst, wobei einige Flocken zurückblieben. Die Auslösung gab einen starken Niederschlag mit kaustischem Ammoniak, der ausgewaschen und noch feucht in Salzsäure aufgelöst, und darauf mit Ueberschufs von kaustischem Kali behandelt wurde. Diese Auflösung gab durch passende Behandlung 1,754 Thonerde. der Thonerde befreite Rückstand wurde in Salzsäure aufgelöst, durch Schweselwasserstoss-Ammoniak gesällt, und aus dem Schwefelmetall durch wiederholtes Glühen an der freien Lust und mit kohlensaurem Ammoniak 1.092 Eisenoxyd erhalten. Diese Auflösung enthielt noch etwas Magnesia, und wurde eingedampst und das Salz zur Vertreibung der Ammoniakverbindungen geglüht. - Die obige, durch kaustisches Ammoniak von der Thonerde und Eisenoxyd befreite Auflösung gab durch Oxalsäure oxalsauren Kalk, der durch Erhitzen und Behandeln mit kohlensaurem Ammoniak 0,732 kohlensauren Kalk =0,402 Kalk gab. Die vom Kalk befreite Auflösung wurde eingedampst und die Ammoniaksalze durch Erhitzen weggetrieben. Bei der Wiederauflösung blieb etwas Magnesia unaufgelöst = 0,044. Die Auflösung wurde durch essigsauren Baryt zersetzt, filtrirt, eingedampft, geglüht und das kohlensaure Alkali ausgezogen, welches mit Salzsäure versetzt, verdampft und schwach geglüht 0,833 gab, und

sich durch Chlorplatin größtentheils als Chlorkalium erwieß, doch war auch Chlornatrium zugegen. Das zurückbleibende Gemenge von kohlensaurer Magnesia und kohlensaurem Baryt wurde in Salzsäure aufgelöst, durch Schweselsäure gefällt, die Auflösung mit dem Magnesiasalze und dem Eisenoxyde gemischt, und nun durch kaustisches Kali gefällt, wobei 0,524 Magnesia erhalten wurden. Die Mutterlauge wurde mit etwas Salmiak und phosphorsaurem Natron versetzt und verdampst, wodurch sich noch 0,092 phosphorsaure Magnesia ausschieden, die zu 0,37 reiner Magnesia berechnet wurden. Die Bestandtheile sind also:

Wasser	4,498 = Sauerstoff	3,998=9×0444
Magnesia	0,605=	0,234)
Kali (Natron)	0,527== -	0,234 0,089 0,113 0,436
Kalk	0,402=	0,113)
Eisenoxyd	1,092	
Thonerde	1,754	
Kiesclerde	48,167=	$25,023 = 6 \times 4,171.$
•	57,045.	

Es ist wahrscheinlich, dass der Sauerstoffgehalt der starken Basen etwas zu niedrig angegeben ist, theils weil das Alkali ganz als Kali berechnet ist, aber auch Natron enthält, theils wegen der großen Schwierigkeit, den ganzen Gehalt an Magnesia zu gewinnen; dann verhalten die starken Basen sich zum Wasser und zur Säure wie 1:8:48, und entsprechen dem Salze, welches sich durch Erkalten einer Auslösung von Kieselsäure in kohlensaurem Kali ausscheidet; es ist im Geisensinter aber nur die Hälste Wasser. Die bedeutende Abweichung meiner Analyse von der von Kersten in Bezug auf den Wasserund Thonerde-Gehalt, rührt sicher nicht von Fehlern her, da der Geiser zu verschiedenen Zeiten verschiedene Sinterarten absetzt, wenn ich gleich glaube, das Kersten Magnesia, Alkali und Kalk übersehen hat.

## Untersuchung der Opale.

51,109 englische Gran Cacholong von den Färöern verloren durch Glühen 1,673 Wasser. Der Rückstand wurde mit Flußsäure erwärmt, dann mit einigen Tropfen Schwefelsäure eingedampft, und darauf das trockne schwefelsäure Salz in Wasser aufgelöst, wobei 2,860 wasserfreier Opal ungelöst zurückblieb. Ammoniak fällte 0,099 magnesia- und manganhaltige Thonerde. Oxalsäure fällte nun Kalk, der nach dem Erhitzen 0,053 kohlensauren Kalk ausmachte. Durch Zersetzung mit essigsaurem Baryt u. s. w. wurden 0,111 kohlensaures Alkali erhalten, das mit Chlorplatin sowohl Kali als Natron zeigte, und ferner 0,386 Magnesia erhalten. Der Cacholong enthält also:

## 1.673 Wasser.

Der Sauerstoff von 1,618 Wasser =1,432=8×0,179

0 032	Natron		=0.008 )	
0,037	Kali		=0,006	0.151
0,386	Magnesia	-{	=0,149	0,171
30	Kalk		=0,008	
90	Walk		-0,000	

0.099 unreine Thonerde

45,992 Kieselerde 23,892=16×1,480

2,860 unzersetzten Opal.

Wenn der Sauerstoff der starken Basen 1 ist, so ist der Sauerstoff des Wassers 8 und der der Kieselerde 128.

## Feueropal von den Färöern.

23,465 englische Gran verloren durch Glühen 1,870, 31,991 engl. Gran desselben ungeglühten Minerals wurden mit Flußsäure und Schwefelsäure behandelt. Aus der Auflösung des zurückbleibenden Salzes wurden durch Ammoniak 0,451 Gran ausgeschieden, die durch kaustisches Kali in 0,318 Thonerde und 0,133 eisenhaltige Magnesia geschieden wurden. Durch Oxalsäure wurde oxalsaurer Kalk getrennt, der durch Erhitzen 0,278 Gran kohlen-

sauren Kalk gab = 0,156 Kalk; durch essignauren Baryt wurde auf die bekannte Weise 0,165 kohlensaures Kali und Natron, und 0,340 Magnesia erhalten.

7,969 Wasser = Sauerstoff 7,083 = 
$$9 \times 0,787$$
  
0,338 Kali-Natron= ${29 \atop 34}$  | 0,072  
1,479 Magnesia = 0,572  
0,491 Kalk = 0,138  
0.994 Thonerde  
88,729 Kieselerde =  $46,095 = 64 \times 0,720$   
100,000.

In dem Opal von Eibenstock fand ich gleichfalls die Hauptbase Magnesia, und neben derselben Kalk und ein Alkali. Dagegen enthielt ein Opal von Cosemütz weder Kalk noch Kali oder Natron, sondern nur Magnesia, und ein brauner Holzopal von Telkobanya, aus welchem 6,358 Wasser abgeschieden wurden, enthielt weder Kalk noch Kali oder Natron, und eine so geringe Spur von Magnesia, daß sie nicht in Betracht kam.

Diese Untersuchungen scheinen daher zu dem Resultat zu führen, dass wir eine verschiedene Zusammensetzung sür die Opale annehmen müssen, nämlich die in der Trappformation vorkommenden, wie die von Faröe, welche Hydrate von übersauren kieselsauren Salzen von Magnesia, Kalk, Kali und Natron sind, während diejenigen, die in der Trachytsormation mit Alaunstein vorkommen, wie die ungarischen, reine Hydrate der Kieselerde sind.

Die Bildung der ersten ist analog mit der Ausscheidung von Kieselerde aus den auflöslichen kieselsauren Alkalien, und in der Natur mit der Bildung des Kieselsinters. Die Bildung der zweiten ist analog mit der Zersetzung kieselsaurer Alkalien durch eine Säure, sie ist bedingt durch die Entwicklung der Schwefelsäure im Trachyt und die darauf gegründete gleichzeitige Bildung von

Beide rühren von der Zersetzung des Feld-Alaunstein. spaths her, nur die einwirkenden Stoffe sind verschieden; in dem einen Falle ist es Wasser von hoher Temperatur, in dem andern Falle Schweselsäure. Der Umstand, dass in allen Opalen, welche Basen enthalten, Magnesia vorkommt, rührt wahrscheinlich von der großen Anziebung der Magnesia zur Kieselerde her, und entfernt jede Vermuthung, dass das Kali oder Natron von eingemengtem Zeolith herrühre, der eine gleichzeitige Bildung ist, denn bis jetzt hat man merkwürdiger Weise noch nie cinen Zeolith gefunden, der Magnesia enthielte. Wenn es der Mühe werth wäre, bei einem Mineral, welches so geringes ocyktognostisches Interesse einstöfst, noch Unterabtheilungen zu machen, so würde der Opal deren drei bekommen, nämlich Cacholong: ausgezeichnet durch größere Härte und geringeren Wassergebalt; der Opal der Trappgebirge (wenigstens der Faröer) ein übersaures Salz; und der ungarische Opal, das Kieselsäurehydrat, von dem ich nicht zu bestimmen wage, ob es Si3 + H oder Si8 + H3 ist; der Kieselsinter gehört auf jeden Fall zum Opal.

Es bleibt also nur noch übrig, durch directe Versuche auszumachen, dass der Feldspath wirklich durch Wasser von hoher Temperatur zersetzt wird, und seine Bestandtheile sich dann auf die früber augegebene Weise scheiden. Mein Apparat für diese Untersuchung war sehr einfach.

Fig. 13 Taf. II bd ist ein kupferner sehr starker Cylinder, der mit Messing gelöthet ist, 10½ Zoll lang und 2½ Zoll im Durchmesser, bei einer Dicke des Metalls von ½ Zoll, und eine Schraube bei d hat, c ist eine eben so starke eingelöthete, bei a verschlossene Röhre, die mit leicht schmelzbarem Metall gefüllt ist, und worin ein bis zum Kochpunkte des Quecksilbers eingetheiltes Thermometer hineingesteckt werden kann. Der Cylinder war mit Borax gelöthet, und wurde vor dem Gebrauch häufig

Poggendorff's Annal. Bd. XXXV.

und unter hohem Drucke ausgekocht, um jede Spur von Borax zu entsernen. Das Thermometer war mit einem Index für steigende Temperaturen versehen. Die Art, wie die Versuche angestellt wurden, war sehr einfach. Es wurden einige Unzen sehr fein pulverisirten Feldspaths in den Cylinder gethan, derselbe darauf mit Wasser bis auf 3 gefüllt und nun über einen Kohlenbecken erwärmt. Nachdem ich mich früher durch Kochen unter gewöhnlichem Druck überzeugt hatte, dass bei 100° C. keine merkliche Zersetzung des Feldspaths durch Wasser stattfindet, erwärmte ich das Wasser mit Feldspath im Apparat bis 125° C. das abgegossene Wasser zeigte eine sehr schwache und undeutliche Reaction auf ein Alkali, die indessen etwas deutlicher wurde, nachdem ein wenig Salmiak binzugefügt worden war. Es hat nämlich das übersaure kieselsaure Kali Ka3 Si4, noch schwach alkalische Reactionen, die indessen viel stärker werden, wenn man etwas Salmiak hinzusetzt, und so das Alkali ganz frei macht, da Ammoniak mit der Kieselerde keine solche Verbindung eingeht. Das Feldspathpulver schien auf eine eigenthümliche Weise vom Wasser angegriffen zu seyn, die Flüssigkeit konnte mehrere Tage stehen ohne klar zu werden, ein Tropfen Salmiakauflösung klärte sie aber augenblicklich, indem sich das aufgerührte Feldspathpulver senkte, wahrscheinlich durch Niederschlagen einer äußerst geringen Menge Kieselerde. Bei 150° C. war die Wirkung des mit Feldspath gekochten Wassers so deutlich, dass sie gleich hervortrat, wenn man Lackmuspapier hineintauchte. Diese Wirkung nahm mit der steigenden Temperatur zu, und bei 222° C., welche cinem Drucke von 23 Atmosphären entsprechen, war die auflösende Kraft des Wassers so groß, daß ich aus der alkalischen Lauge durch Eindampfen mit Salzsäure und Versetzen mit Chlorplatin, Chlorplatinkalium ausscheiden konnte, und mich so völlig überzeugte, dass die alkalische Reaction nicht von etwas Borax herrühren konnte,

leber möglicherweise noch in den zusammengelötheten

Ich glaube, dass diese Versuche es über allen Zweiterheben, dass es wenigstens zum Theil Wasserdämpseter hohem Drucke sind, die den Pegmatit in Kaolingwandelt haben, und es stimmt wohl mit diesen Ersahigen, dass es die Ränder der Gebirge sind, die vorlighen Kaolinlager zeigen.

Ich habe in den früher angestührten Abhandlungen zu weisen gestrebt, dass der gewöhnliche gelbe Thou, der ganz Dänemark so ungemein häusig ist, nichts als Graist, dessen Feldspath in Kaolin verwandelt, dessen immer ungestört geblieben ist, und dessen Quarz den ind des Thons bildet, dessen Magneteisenstein und Tineisen aber als Eisen und Titanoxyd sich im Thone den, ja, dass dieser Thon durch einen äuserst gerinn Gehalt von Cerium seinen Ursprung aus skandinachem Feldspath, der denselben Ceriumgehalt zeigt, behundet.

Ich habe ferner bewiesen, dass auch der blaue Thon olin ist, dass ihm aber der Glimmer sehlt, und dass reelbe wahrscheinlich aus Syeniten und Grünsteinen entunden ist. Die Beweise für diese Behauptungen werde bald ausführlicher geben können als sie in den Schrifn der Gesellschaft der Wissenschaften zu Kopenhagen tbalten sind; hier möge es mir nur erlaubt seyn auf hige Folgerungen dieser Untersuchungen binzuweisen. er Glimmer, der nicht zersetzt ist, findet sich im Thone inesweges als Glimmerblättchen, sondern als ein memisch, durchaus nicht zu scheidendes Pulver. stand kann also nicht von einer chemischen Einwiring herrühren, er muss mechanisch zuwegegebracht seyn. diesem so zersetzten und zermalmten Granit, dem Lehm, iden sich aber Granitstücke von böchst verschiedener rosse, die also der mechanischen Einwirkung entgangen vn müssen, und ich denke mir die Ursache dieses Phanomens folgendermaßen. Als Skandinaviens Gebirgsmassen gehoben wurden, wurde ein Theil des Gebirges an den Rändern zermalmt, ein anderer nur zerstückelt, der zermalmte Theil wurde durch die Wirkung der zu boch gespannten Dämpfe chemisch verändert und der Feldspath in Kaolin verwandelt. Es kann bewiesen werden, dass selbst die bochsten Theile unseres Landes in der jetzigen Periode unter Wasser gestanden haben, obgleich die Hebung des Landes, die wohl noch stattfinden mag, erweislich nicht einmal über 10 Fuss im letzten Jahrtassend betragen hat, aber auf dem höchsten Rücken der Halbinsel, die Holstein, Schleswig und Jütland begreift, finden sich Austerbänke mit den calcinirten Schalen der Bewohner der jetzigen Nordsee. Das Product jener Revolution füllte das Thal zum Theil aus, und unsere machtigen und weit verbreiteten Thonlager sind die Moja jenes ungeheuren Ausbruches, welcher Skandinavien aus dem Meere hob. Ich hätte gerne die Moja der Vulcane von Quito mit unserem Thone analytisch verglichen, allem es stand mir leider keine Probe davon zu Gebot 1).

1) Einen Theil der in diesem Aussatze behandelten Gegenstände findet man auch in der ersten Abtheilung des zweiten Theils von Prof. Mitacherlich's Lehrbuche der Chemie, S. 140 und 196, berührt, was ich bier nur beiläusig bemerken will, da man sich von einigen Abweichungen in den Ansichten und Resultaten am Bestan durch eigenen Vergleich überzeugen wird.

Ueber den Kupfer-Antimonglanz, eine neue Mineralgattung. Aus einem Schreiben an den Prof. H. Rose in Berlin som Oberbergrathe Zincken zu Mägdesprung.

Auf der Ihnen bekannten Antimongrube bei Wolfsrg, welche schon durch das Vorkommen ausgezeichneAntimonglanzes, des Bournonits, Zinkenits und Roseo (Plagionits, Ihres Herrn Bruders Gustav) bekannt gerden sind, fand sich vor einigen Monaten auf dem Erzüber der ersten Strecke im Gange ein Quarztrum
Antimonglanz, welches sich, wie gewöhnlich, bald
keilte. An dem Endpunkte des Trummes, nachdem
eine Strecke lang lauter Quarz gewesen, fand sich
va 10" lang ein Nest von einem Erze, dessen Bereibung ich folgen lasse, und wovon ich Ihnen zur
alyse beifüge. Leider ist bis jetzt das Erz nicht weiaufzufinden gewesen, indessen zweifle ich nicht, dass
wieder vorkommen wird.

Der Gang der Antimongrube besteht aus großen inchstücken von Grauwacke, welche durch Quarz versiden sind, dieser Quarz bildet daber ein Gewebe von fümmern, welche das Antimon enthalten, aber nur kurze recken fortsetzen. In diesen Quarztrümmern finden sich verschiedenen Antimonerze in solcher Anordnung, daß in die bleiischen, Bournonit, Zinkenit, Rosenit und Fererz, für die neuesten Bildungen balten muß.

Das neue Erz verhält sich folgendergestalt:

Es ist in drusigem Quarz, ähnlich wie der Antimoninz, eingewachsen, der Quarz hat dasselbe zusammenkittet, und ist durchaus krystallinisch, ähnlich wie er i anderen Stellen der Grube in stalactitenförmigen Zakin vorkommt. Die ganze Masse, worin das Erz sich befindet, ist ein Conglomerat von Quarzfragmenten; im Nebengestein befindet sich viel Schwefelkies, in kleinen Drusen, Federerz.

Das Erz erscheint in schilssörmigen, sehr slachen Säulen, welche Zusammenwachsungen sehr flacher, tafelartiger, rhombischer Säulen zu seyn scheinen, deren stumple Seitenkanten stark abgestumpft sind, und die wie Blätter sich gestalten. Diese Abstumpfungsflächen sind die am stärksten glänzenden, und ihnen parallel ist der ausgezeichnet blättrige Bruch. Ihr Querschnitt bildet häufig eine ganz flache Linse. Da die Krystelle vielfach gebrochen und verdreht vorgekommen sind, so hat sich für jetzt keine Winkelmessung damit vornehmen lassen. Die Achalichkeit der Krystallform mit der des Antimonglanzes ist unverkennbar. Bruch: Nach der längeren Axe des Querdurchschnittes dieser Säulen ungemein vollkommen blättrig, die Spaltungsslächen sind stark gläuzend und spiegelnd. Nach allen übrigen Richtungen ist der Bruch uneben in's Muschliche und Ebene. metallisch stark glänzend. Farbe: Bleigrau in's Eisenschwarze, theils wie andere Erze pfauenschweitig angelaufen, welches von Oxydation durch Grubenwasser herzurühren scheint. Das Pulver matt und schwarz. Härte: zwischen Kalk und Flusspath, also 3,5. Spec. Gewicht: 4,748. Es konnte das Fossil nicht ganz von dem angewachsenen Quarz geschieden werden, deshalb ist das spec Gewicht etwas geringer als es sonst seyn mülste, jedoch kann die Differenz nicht bedeutend seyn, da nur sehr wenig Quarz anklebte.

Nach vorstehendem Charakter sollte man kaum anstehen, das Erz dem Antimonglanze heizugesellen, dessen specifisches Gewicht es auch zu haben oder wenig zu übertreffen scheint, und wovon es nur specifisch durch die bedeutendere Härte unterschieden wird, wenn nicht etwa bei genauerer Untersuchung deutlicher Exemplare

auch die Krystallform eine wesentliche Verschiedenheit begründet. Ich werde noch nachträglich diesen Gegenstand näher zu bestimmen auchen.

Aber ganz verschieden ist das Verhalten vor dem Löthrohre. Das Erz decrepitirt schnell in kleine Blättchen und ist in der freien Lichtslamme leicht schmelzbar. Auf Kohle entwickelt es nur weißen Antimonrauch, womit dieselbe beschlagen wird. Es lässt sich nicht wie der Antimonglanz fortblasen, sondern hinterlässt ein bedeutend großes hartes Metallkorn.

Dieses mit Soda geschmolzen, giebt ein anderes noch sehr sprödes Metallkorn, welches von grauer, in's Röthliche fallender Farbe ist. Bläst man länger auf dieses Korn, so entwickelt sich fortwährend Antimonrauch und das Korn wird in ein schönes sehr geschmeidiges Kupferkorn verwandelt.

Mit Flüssen zeigt sich die Reaction auf Kupfer. Bei der Reductionsprobe mit Soda ergiebt sich Kupfer und ein graues, sprödes Metall, welches dem Magnete nicht folgt, sondern sich als eine Legirung von Kupfer und Antimonmetall zu erkennen giebt.

Noch habe ich keine quantitative Kupferprobe vor dem Löthrohre machen können, ich schätze aber den Gebalt auf zwanzig und einige Procent. Die kleinen Kupferkönige in Salpetersäure völlig aufgelöst, geben mit Salmiak keinen Niederschlag, Silber ist also nicht in dem Erze enthalten. Ich nenne das Erz Kupfer-Antimonglanz.

Neulich hat sich auch Weissantimonerz auf einer vom Gange absetzenden, slach in's Liegende fallenden Klust auf der Antimongrube bei Wolssberg gesunden. Es weicht nicht von dem an anderen Orten vorgekommenen ab. Es fand sich etwa zwei Lachter hoch über dem Stolln neben der 15ten Firste und ist also ungesähr sechszehn Lachter unter Tage vorgekommen.

Zusatz. Auf den Stücken, die Hr. Oberbergrath Zinken meinem Bruder und mir schickte, befanden sich einige Krystalle, an denen es möglich war einige Bestimmungen über die Form und die Winkel zu machen, die ich hier, zur Vervollständigung der vorhergehenden Mittheilung, folgen lasse.



Die Krystalle sind geschobene vierseitige Prismen g, die an den scharfen Seitenkanten sehr stark durch die Flächen b gerade abgestumpft sind, wodurch die Krystalle ein tafelförmiges Anschen erhalten. Zuweilen finden sich auch die Combinationskanten zwischen g und b durch die Flächen g abgestumpft, die

einem geschobenen 4seitigen Prisma angehören, dessen längere Diagonale nur halb so lang, als die des Prismas g ist.

An den Enden waren die Krystalle, die ich beobachten konnte, verbrochen, sie fanden sich jedoch nach einer geraden Endfläche c spaltbar, wodurch sich ergab, dass die Krystalle zum 1- und 1-axigen Krystallisationssystem gehören. Die Neigung

von g:g beträgt 135° 12'

•  $\frac{g}{2}:\frac{g}{2}$  - 111 —

• g:b - 112 24

•  $\frac{g}{2}:b$  - 129 30

• g:b - 90.

Die Flächen der Krystalle sind stark glänzend und ziemlich glatt, so dass die angegebenen Winkel auch als ziemlich genau angesehen werden können; die Abstumpfungsfläche b ist stark gestreist parallel den Combinationskanten mit den Prismen.

Die Krystalle sind sehr vollkommen spaltbar nach den Flächen b, die Spaltungsflächen nach den Flächen c sind viel unvollkommner, gaben aber doch noch bei der Messung mit dem Reflexionsgoniometer Bilder, die freilich nicht sehr deutlich waren.

Die Krystalle liegen mit den breiten Flächen auf einander, und sind, in Begleitung mit Federerz und Kupferkies, auf drusigem Quarz auf- und eingewachsen. Von dem Kupferkies sind sie öfter mit einem leisen Anflug bedeckt.

Gustav Rose.

# X. Ueber die chemische Zusammensetzung des Kupferantimonglanzes; von Heinrich Rose.

Der vom Hrn. Zinken entdeckte und beschriebene Kupferantimonglanz ist zwar sehr deutlich krystallisirt, indessen doch mit einem dünnen Anfluge von Kupferkies bedeckt, und mit Quarz so innig gemengt, daß es von diesem nicht auf mechanische Weise getrennt werden konnte. Drei verschiedene Untersuchungen gaben daher einen Gehalt von 3,57, 266 und von 5,79 Proc. Kieselerde. Nach Abzug derselben war das Resultat der Analyse folgendes:

Schwefel	26,34
Antimon	46,81
Eisen	1,39
Kupfer	24,46
Blef	0,56
	99,56.

Das Eisen ist wahrscheinlich mit Kupfer und Schwefel als Kupferkies mit dem Minerale innig gemengt, so wie man das Blei als Schwefelblei mit Schwefelantimon zu Federerz verbunden darin annehmen kann. 1,39 Th. Eisen erfordern 1.65 Th. Schwefel und 1.62 Th. Kupfer. um Kupferkies zu bilden, und 0,56 Th. Blei verbinden sich mit 0.08 Th. Schwefel zu Schwefelblei, und diese mit 0.48 Th. Schweselantimon zu Federerz. In der eigentlichen Verbindung sind daher 46,46 Th. Antimon mit 22.84 Th. Kupfer vereinigt; erstere erfordern 17,36 Th., letztere 5.81 Th. Schwesel, um sich in Schweselmetalle zu verwandeln: der Schwefelgehalt im Schwefelantimon ist daher drei Mal so groß wie der im Schweselkupfer, und die Formel für die Zusammensetzung des Minerals ist daher Cu+Sb, also analog der des Zinkenits und des Miargyrits, welche man wegen dieser Analogie mit dem Kupferantimonglanz auch Blei- und Silberantimonglanz nennen könnte.

Unter den vielen antimonhaltigen Mineralien, welche ich bisher untersucht habe, ist keins so rein und so frei von allen fremdartigen Beimengungen als der Plagionit, ungeachtet dieser gerade eine etwas anomale Zusammensetzung hat. In fast allen übrigen Verbindungen des Antimons, welche in der Natur vorkommen, fand ich kleine Beimengungen fremdartiger Körper, welche im Plagionit ganz fehlen. Diefs, so wie die ausgezeichnete Krystallform und die Thatsache, dass die Analysen von zwei ganz verschiedenen Stufen mir übereinstimmende Resultate gegeben haben, widerlegen die Meinung, dass dieses reine Mineral eine Mengung sey, wie man vielleicht aus der Zusammensetzung schließen könnte, welche übrigens, wie ich diess schon früher gezeigt habe '), in einem nahen Zusammenhange mit der des Zinkeniu und Miargyrits, des Federerzes und der Fahlerze steht, und durch diesen Umstand seine Unwahrscheinlichkeit verliert.

<sup>1)</sup> Poggendorff's Annalen, Bd. XXVIII S. 437.

# XI. Veber die Zurückführung der hexagonalen Gestalten auf drei rechtwinklige Axen;

con C. Naumann.

enn sich alle dynamischen Eigenschaften der krystallisirten Substanzen in der That auf drei rechtwinklige Axen beziehen lassen, und wenn in solcher Beziehung ein wirkliches Naturgesetz und nicht bloß eine mathematische Hypothese erhalten seyn soll, so werden gewiss auch die geometrischen Eigenschaften, vermöge des zwischen ihnen und den dynamischen Eigenschaften bestehenden Causal-Nexus, dieselbe naturgemäße und ungezwungene Beziehung auf jene drei rechtwinkligen Axen gestatten. Naturgemäß und ungezwungen kann aber diese Beziehung wohl nur dann genannt werden, wenn sie mit den Symmetriegesetzen der Gestaltung im Einklange steht, d. h. wenn die rechtwinkligen dynamischen Axen eine symmetrische Lage zu den Begränzungs-Elementen der Formen besitzen, weil außerdem ein Widerspruch zwischen Form und Wesen hervortreten würde, zu dessen Anerkennung man sich schwerlich geneigt fühlen möchte, selbst wenn er durch eine künstliche Interpretation der Formen scheinbar zu lösen seyn sollte.

Die krystallisirten Körper, welche in dieser Hinsicht zunächst einer Prüfung unterworfen zu werden verdienen, sind die hexagonalen, in deren morphologischen Verhältnissen nicht nur ein vie zähliges, sondern auch ein schiefwinkliges Axensystem so unabweislich ausgesprochen ist, dass sich alle Krystallographen unbedenklich zur Annahme eines solchen Axensystems entschlossen haben, wie sehr auch manche derselben außerdem die schiefwinkligen Axen zu perhorresciren pslegen. Käme es bei der krystallographischen Aussaung und Bestimmung der

Formen lediglich auf mathematische Einfachheit an, so würden freilich eier Axen, von denen sich drei unter 60° schneiden, eine sehr unpassende Grundlage bilden; aber der Krystallograph soll nicht nur Mathematiker, sondern auch Natursorscher seyn, für ihn haben daher die, in den Krystallformen hervortretenden Symmetrie-Verhältnisse eine gewichtige Bedeutung, und er opfert willig die Einfachheit des Calcüls auf, um die Uebereinstimming seiner mathematischen Interpretation mit jenen Symmetrie-Verhältnissen zu erhalten. Und wenn er sich auch erlaubt für gewisse Probleme den Mechanismus der Rechnung durch ein subsidiarisch eingeführtes dreizähliges und rechtwinkliges Axensystem zu vereinfachen, so läset er doch die Endresultate dieser Rechnung immer wieder in derjenigen Form hervortreten, welche dem, von der Natur zunächst gebotenen, vierzähligen und schiefwinkligen Axensysteme angemessen ist.

Ich sage, dem von der Natur zunichst gebotenen; denn allerdings giebt es wenigstens zwei rechtwinklige Axensysteme, deren Elemente eine symmetrische Lage zu den hexagonalen Krystallformen besitzen; so wie man ja auch die tesseralen Formen auf ein hexagonales Axensystem beziehen kann. Aber freilich würden die morphologischen Verhältnisse der bexagonalen Gestalten bei solchen rechtwinkligen Axen gewissermaßen in denen des Tesseralsystems aufgehen, und alle hexagonale Formen nur als einseitig und partiell ausgebildete tesserale Gestalten zu deuten seyn.

Stellt man sich das Hexaëder als ein Rhomboëder aufrecht, so bilden bekanntlich seine drei horizontal liegenden rhombischen Zwischenaxen die Nebenaxen, und seine vertical stehende trigonale Zwischenaxe die Hauptaxen eines hexagonalen Axensystems. Seine drei Hauptaxen dagegen werden diejenigen Linien seyn, welche das eine der vorerwähnten rechtwinkligen Axensysteme, und zwar dasjenige constituiren, dem zunächst eine Berück-

sichtigung werden soll, weil es auch in krystallographischer Hinsicht die einfachste Zurückführung aller hexagonalen Gestalten auf partiell ausgebildete tesserale Gestalten gestattet.

Die Coordinaten u, x, y eines schiefwinkligen Axensystemes, und die Coordinaten X, Y, Z eines rechtwinkligen Axensystemes sind bekanntlich durch folgende allgemeine Gleichungen mit einander verbunden:

$$X=u\cos(Xu)+x\cos(Xx)+\gamma\cos(Xy)$$
  
 $Y=u\cos(Yu)+x\cos(Yx)+\gamma\cos(Xy)$ 

$$Z=u\cos(Zu)+x\cos(Zx)+y\cos(Zy)$$

wo (Xu), (Xx) u. s. w. die Neigungswinkel der Axe der X zu den Axen der u, x u. s. w. bedeuten.

Um diese Gleichung auf das Hexagonalsystem behufs seiner Reduction auf das Tesseralsystem, anzuwenden verfährt man wie folgt:

Es seyen die vier Axen des bexagonalen Systems dergestalt bezeichnet, dass die Hauptaxe als Axe der u austritt und ihre positive Hälste nach oben gerichtet hat, während die drei Nebenaxen der x, y und z ihre positiven und negativen Hälsten abwechselnd liegen haben. In den drei diagonalen Hauptschnitten nehme man nun drei Linien, welche gegen die Hauptaxe unter dem Winkel, dessen Cosinus  $= \sqrt{\frac{1}{3}}$ , geneigt sind, und solglich mit einauder die Axen des Tesseralsystemes darstellen. Man bezeichne sie so, dass über den Sextanten der xy die Axe der Z, über den Sextanten der yz die Axe der X, und über den Sextanten der zx die Axe der X, und über den Sextanten der xy die Axe der xy die Axe der yz die Axe der yz

Beide Axensysteme haben offenbar eine vollkommen symmetrische Lage zu einander, welche bei der angegebenen Bezeichnung der Axen sehr bestimmt hervortritt, und keine andere als diejenige ist, welche vorhin am Hexaëder betrachtet wurde. Da man nun gleichzeitig nur mit drei Axen rechnen kann, so berücksichtige man zuvörderst die Axen der u, x und y, und bestimme demnach die Cosinus der Neigungswinkel (Xu), (Xx) u. s. w., indem man dabei zunächst auf die positiven Halbaxen reflectirt  $^1$ ). Man findet:

$$\cos(Xu) = \sqrt{\frac{1}{3}}, \cos(Xx) = 0$$
,  $\cos(Xy) = \sqrt{\frac{1}{2}}$   
 $\cos(Yu) = \sqrt{\frac{1}{3}}, \cos(Yx) = -\sqrt{\frac{1}{2}}, \cos(Yy) = 0$   
 $\cos(Zu) = \sqrt{\frac{1}{3}}, \cos(Zx) = \sqrt{\frac{1}{2}}, \cos(Zy) = -\sqrt{\frac{1}{2}}$   
und erhält daher für die Coordinaten  $X, Y$  und  $Z$  folgende Werthe als Functionen der Coordinaten  $u, x$   
und  $y$ :

 $X = uV_{\frac{1}{3}} + yV_{\frac{1}{2}}$   $Y = uV_{\frac{1}{3}} - xV_{\frac{1}{4}}$   $Z = uV_{\frac{1}{2}} + xV_{\frac{1}{2}} - yV_{\frac{1}{2}}.$ 

Aus diesen Gleichungen folgen rückwärts die Werthe von u, x und y als Functionen von X, Y und Z: nämlich:

$$u = \frac{X + Y + Z}{V \cdot 3}$$

$$x = \frac{(X - 2Y + Z)V \cdot 2}{3}$$

$$y = \frac{(2X - Y - Z)V \cdot 2}{3}$$

Diese Werthe sind also die Substituenden der Coordinaten u, x und y in irgend einer für das Hexagonalsystem gegebenen Gleichung, um solche auf das tesserale Arensystem zu reduciren, und, weil man jede Gleichung, in welcher statt einer der Coordinaten x oder y die Coordinate z erscheint, sehr leicht in eine von z, unabhängige Gleichung verwandeln kann, so wäre die Grundlage aller Transformationen in vorstehenden drei Werthen gefunden.

Es sey nun im Sextanten der +x und -y irgend eine Fläche durch die Gleichung:

$$\frac{u}{m} + \frac{x}{r} - \frac{y}{s} = 1$$

1) In den folgenden Rechnungen ist angenommen, dass die posi17va Halbaxe Z über den Sextanten der +x und -y fällt etc.

regeben, und auszumitteln, welche Parameter dieselbe Fläche in dem Axensysteme der X, Y und Z bestimmen, so erhält man durch Substitution obiger Werthe ron u, x und y:

in der Axe X den Parameter 
$$\frac{3mrs}{rs\sqrt{3+m(s-2r)}\sqrt{2}}$$

$$Y = \frac{3mrs}{rs\sqrt{3+m(r-2s)}\sqrt{2}}$$

$$Z = \frac{3mrs}{rs\sqrt{3+m(s+r)}\sqrt{2}}$$

Dieses auf unsere krystallographische Bezeichnung angewendet, giebt für die dihexagonale Pyramide mPn, an welcher in dem tesseralen Axensysteme der Lage nach tweierlei Flächensysteme zu unterscheiden sind, Folgendes. Für eine der, in dem Sextanten der x und -y gelegenen und dem einen Flächensysteme angehörigen Flächen F ist die, aus dem krystallographischen Zeichen nPn unmittelbar folgende Gleichung;

$$\frac{u}{ma} + \frac{x}{n} - y = 1.$$

Für ihre, in dem Sextanten der —y und z gelegene und dem anderen Flächensysteme angehörige Nebensläche F' ber wird dieselbe Gleichung:

$$\frac{u}{ma} - y + \frac{\varepsilon}{n} = 1,$$

statt welcher jedoch die von z unabhängige und dafür auf die Axe der x bezügliche Gleichung:

$$\frac{u}{ma} + \frac{(n-1)x}{n} - \gamma = 1$$

anzuwenden ist.

Man setze also in den vorher gefundenen Parameter-Werthen

erst für F, statt m die Größe ma

$$r - n$$

dann für F', statt m die Größe ma

so erhält man, nach Unterdrückung des gemeinschaftlichen Zählers 3mrs, für F:

in X, den Parameter 
$$\frac{1}{n\sqrt{\frac{3}{2}-ma(2n-1)}}$$
  
• Y, •  $\frac{1}{n\sqrt{\frac{3}{2}-ma(2-n)}}$   
• Z, •  $\frac{1}{n\sqrt{\frac{3}{2}+ma(n+1)}}$ 

und für F':

in X, den Parameter 
$$\frac{1}{nV^{\frac{3}{2}}-ma(n+1)}$$
Y, - 
$$\frac{1}{nV^{\frac{3}{2}}+ma(2-n)}$$
Z, - 
$$\frac{1}{nV^{\frac{3}{2}}+ma(2n-1)}$$

Die ersteren drei Werthe gelten für die Skalenoëder  $\frac{mPn}{2}$ , die letzteren für die complementaren Skalenoëder

 $-\frac{mPn}{2}$ , welche beide vereinigt die dihexagonale Pyramide mPn darstellen.

Für die Rhomboëder und hexagonalen Pyramiden der Hauptreihe ist n=1, und für die hexagonalen Pyramiden der Nebenreihe n=2, also wird das Verhaltniss der Parameter in den Axen der X, Y und Z,

für 
$$\frac{mP}{2}$$
 oder  $mR$ :

$$\frac{1}{\sqrt{\frac{3}{2}-ma}} \cdot \frac{1}{\sqrt{\frac{3}{2}-ma}} \cdot \frac{1}{\sqrt{\frac{3}{2}+2ma}}$$

$$\text{für } -\frac{mP}{2} \text{ oder } -mR$$

$$\frac{1}{\sqrt{\frac{3}{4}-2ma}}: \frac{1}{\sqrt{\frac{3}{4}+ma}}: \frac{1}{\sqrt{\frac{3}{4}+ma}}$$
und endlich für  $mP2$ :

$$\frac{1}{1-ma\sqrt{\frac{3}{4}}}: \qquad 1 \qquad : \frac{1}{1+ma\sqrt{\frac{3}{4}}}$$

Man ersieht aus diesen Resultaten, dass die Reduction der Gestalten einer hexagonalen Krystallreihe auf das rechtwinklige Axensystem nur dann möglich ist, wenn der Hauptaxenwerth in der respectiven Grundgestalt ein Multiplum oder Submultiplum von V 3 nach einer rationalen Zahl ist, weil nur unter dieser Bedingung die Ableitungszahlen rational werden können. Hiermit ist aber nichts Anderes ausgesprochen, als dass alle hexagonale Krystallreihen zuletzt aus dem Hexaëder als ihrer Grundgestalt derivirt werden sollen, woraus denn zugleich ein Zusammenfallen sämmtlicher hexagonaler Gestalten mit gewissen tesseralen Gestalten in der Weise folgt, dass die letzteren nur partiell, mit 6, 12 oder 24 Flächen ausgebildet sind, und dadurch als Rhomboëder, Prismen Skalenoëder, hexagonale oder dibexagonale Pyramiden erscheinen.

Um daher irgend eine hexagonale Krystallreihe auf die rechtwinkligen Axen des Tesseralsystemes zurückzuführen, hat man zuvörderst für den Hauptaxenwerth a ihrer Grundgestalt die Gleichung:

geltend zu machen, in welcher p eine rationale Zahl seyn muß. Soll nun aber p zugleich auch einen einfachen Zahlwerth haben, was allerdings für die Einfachheit der Resultate nöthig ist, so wird man freilich in den meisten Fällen die beobachteten Winkel der hexagonalen Grundgestalt um einige Minuten verändern müssen. So wird zum Beispiel

für Eisenspath  $a=\frac{2}{3}\sqrt{\frac{2}{3}}$ , wenn Polkt. = 107° 6' - Kalkspath  $a=\frac{2}{7}\sqrt{\frac{2}{3}}$  - = 104 55 Poggendorff's Annal, Bd, XXXV.

für Quarz					
- Eisenglanz		マレキ			= 86 6
und es entspräche da	nn	das Rbe	ombo	ëder	
des Eisenspathes,	6	Flächen	der	Gestalt	707
- Kalkspathes,		-	-	-	808
- Quarzes	-	-	-	-	28 0 28
Eisenglanzes,	-	•	-	-	29 0 29.
Für die weitere Beurtheilung der Resultate mag folgende					
Vergleichung einiger	K	alkspath	form	en dien	en; es ent-

spricht z. B. unter obiger Voraussetzung

die	Form	$-\frac{1}{7}R$ ,	6	Flächen	der	Gestalt	<b>‡0</b>
-		-2R,	-			46	40
	-	4R,		-	-	-	404
-		-R	-		-	-	YO
-	-	$R^s$ ,	12	-	•	-	1504.

Uebrigens scheint es mir, dass diese Darstellungsart der hexagonalen Gestalten in rein krystallographischer Hinsicht immer nur einen sehr untergeordneten Werth behalten dürfte, weil damit keine einfachere Ansicht der Formen gewonnen wird, und weil man, bei Zugrundlegung der genauesten Winkelmessungen, gewöhnlich auf so unbequeme Ableitungszahlen gelangt, dass man nur selten einiges Interesse an solchen Vergleichungen finden wird.

# Chlorbenzin und Chlorbenzid: con E. Mitscherlich.

(Aus einer Abhandlung in den Denkschriften der K. Academie au Berlin. - Die übrigen Gegenstände dieser Abhandlung wurden bereits früher mitgetheilt in dies. Ann. Bd. XXIX S. 231. Bd. XXII S. 273, 283, 625, 631, Bd. XXXII S. 225 und 227.)

Am hequemsten erhält man das Chlorbenzin, wenn man in eine große Flasche Benzin gießt, und, während die Sonne darauf scheint, Chlor hincinleitet; das Chlor wird sogleich unter Wärmeentwicklung und Bildung von weisen Dämpsen absorbirt. Nach einiger Zeit sondert sich

lorbenzin, welches in Benzin löslich ist, aus dem Benin Krystallen aus, und wenn man die Operation länfortsetzt, wird alles Benzin in Chlorbenzin umgeänet. In Wasser ist das Chlorbenzin unlöslich, in Alhol wenig und etwas mehr in Aether löslich; läset man concentrirte Auflösung des Benzins in Aether an der ft stehen, so sondert sich das Chlorbenzin in bestimmen Krystallen aus. Bis 132° erwärint schmilzt es; man die flüssige Masse erkalten, so sinkt die Temlatur bis unter 125°, bis sie anfängt fest zu werden. m Erstarren steigt sie wieder bis 132°; bis 288° erat. destillirt ein Theil davon unverändert über: ein eil zersetzt sich in Chlorwasserstoffsäure und Chlorrzid. Kochpunkt und Schmelzpunkt sind dieser Zerrung wegen nicht sehr genau anzugeben, da das Chlorinzin im Chlorbenzid sehr leicht löslich ist und das Norbenzid bei 210° kocht. Der Kohlenstoff- und Wasstoffgehalt des Chlorbenzins wurde durch Verbrennung Kupferoxyd bestimmt, und da in der Verbindung nur thlenstoff, Wasserstoff und Chlor enthalten war, das feblte als Chlor in Rechnung gebracht.

1,241 Grm. Chlorbenzin gab 1,1185 Grm. Kohlenire, worin 0,3095 Grm. Kohlenstoff und 0,2265 Grm.
Vasser, worin 0,251 Grm. Wasserstoff enthalten sind;
imach sind in 100 Theilen Chlorbenzin 24,95 Theile
ohlenstoff, 2,02 Th. Wasserstoff und 73,03 Th. Chlor
thalten.

Besteht das Chlorbenzin aus gleichen Maafsen Kohustoff, Wasserstoff und Chlor, oder aus einem Maafs nezingas und 3 Maafs Chlor, so enthält es in 100 Th.:

25,14 Kohlenstoff 2,06 Wasserstoff 72,80 Chlor.

Da bei der Einwirkung des Chlors auf das Benzin bitets etwas Chlorwasserstoff bildet, so vermuthete ansaugs, dass sich auch bei der Verbindung des Chlors

und Benzins ein Theil Wasserstoff und Chlor möchtet ausgeschieden haben; ich habe die Analyse dieser Verbindungen daher mehrere Male wiederholt, um besonders den Wasserstoffgehalt genau zu ermitteln; in einer Analyse gab mir 1,3275 Grm. Chlorbenzin 0,2456 Grm Wasser, worin 0.027337 Grm. Wasserstoff, in einer an deren 0,5245 Grm. Chlorbenzin 0,099 Grm. Wasser, worid 0.01098 Grm. Wasserstoff enthalten sind; nach der et sten ist also 2,06 Procent, nach der zweiten 2,09 Procent Wasserstoff im Chlorbenzin enthalten. Die Bil dung der Chlorwasserstoffsäure rührt daher unstreitig von der Bildung von etwas Chlorbenzid her, welche bei der Temperatur, welche bei der Verbindung des Benzins und Chlor catsteht, stattfindet, und welches man von dem ge bildeten Benzin durch ein wenig Aether, worin es sehi löslich ist, leicht trennen kann. Mit dem Resultat die ser Analyse stimmt eine Analyse von Peligot überein

#### Das Chlorbenzid.

Das Chlorbenzid erhält man in geringer Menge beder Bildung des Chlorbenzins, in größerer Menge beder Destillation desselben; wenn man Chlorbenzin in enem hohen Kolben so erhitzt, daß das verflüchtigte Chlorbenzin sich im oberen Theile des Kolbens condensit und wieder zurückfließt, so kann man unter Entwicklung von Chlorwasserstoffsäure Chlorbenzin fast ganz i Chlorbenzid zersetzen. Sehr leicht erhält man es jedoc wenn man Chlorbenzin mit einem Ueberschuß von Brythydrat oder Kalkerde mengt und der Destillation unterwirft; es bildet sich Wasser, ein Chlormetall und Chlorbenzid geht über; mit Baryterde oder Kalkerde destillirt, zersetzt sich das Chlorbenzid nicht weiter.

Das Chlorbenzid ist eine ölartige farblose Flüssigkeit, von 1,457 specifischem Gewicht bei 7°; in Wasser ist sie unlöslich, von Alkohol, Aether, Benzin u. s. w wird sie sehr leicht aufgelöst, von Säuren und Alkalica wird sie nicht verändert, eben so wenig vom Brom und Chlor. Sie kocht bei 210°.

0,3635 Grm. Chlorbenzid gaben, mit Kupferoxyd verbrannt, 0,52425 Grm. Kohlensäure, worin 0,1451 Grm. Kohlenstoff und 0,0525 Grm. Wasser, worin 0,00582 Grm. Wasserstoff enthalten ist; darnach sind in 100 Th. Chlorbenzid, da es nur aus Kohlenwasserstoff, Wasserstoff und Chlor besteht, enthalten:

39,91 Kohlenstoff 1,62 Wasserstoff 58,47 Chlor.

Da das Chlorbenzin, mit Barythydrat erhitzt, sich vollständig in Chlorbenzid, Wasser und Chlorbarium zersetzt, und keine anderen Producte dabei entstehen, so wurde das Chlorbarium mit salpetersaurem Silberoxyd gefällt, um die Chlormenge zu bestimmen. 2,0635 Grm. Chlorbenzin gab 3,0255 Grm. Chlorsilber, worin 0,7464 Grm. Chlor enthalten ist; in 2,0635 Chlorbenzin sind her, da das Chlorbenzid 72,80 Procent Chlor enthält, 1,502 Grm. Chlor enthalten, demnach ist genau die Hälfte des Chlors und Wasserstoffs bei der Destillation mit Barythydrat aus dem Chlorbenzin ausgeschieden worden.

Bei der Bestimmung des specifischen Gewichts des Chlorbenzidgases wurde das Rohr nicht zugeschmolzen, weil bei der hohen Temperatur, welche man dazu anwenden muß, das Chlorbenzid sich zersetzt, und die Chlorwasserstoffsäure das Glas so stark augreist, das es nicht mit Sicherheit zugeschmolzen werden kann. Es wurde daher die Substanz in großem Ueberschus augewendet, um die etwa zurückgebliebene Lust vernachläsigen zu können; die Bestimmung des specifischen Gewichts des Gases konnte daher nur ein annäherndes Retultat geben.

Rohr mit Lust bei 765<sup>mm</sup> corr. B. und 13° T. 38,927 Grm. Rohr mit Lust und der Substanz 39,297 - Das Rohr mit Wasser von 12° gefüllt 122,2 Gm. Höchste Temperatur, wie das Metalibad

abgelassen wurde

Specifisches Gewicht des Chlorbenzidgases = 6,37.

In 100 Theilen besteht das Chlorbenzin daher aus:

40,18 Kohlenstoff 1,64 Wasserstoff 58,18 Chlor

und

3 Mís. Kohlenstg. =2,5314 1 Mís. Chlorbenzid 6,2946 ist = $1\frac{1}{2}$  - Wasserstg. =0,1032 = $1\frac{1}{2}$  - Chlorgas =3,66

### Brombensin und Brombensid.

Brom verhält sich ganz so wie Chlor gegen Benzin; bei der gewöhnlichen Temperatur und ohne Einwirkung der Sonne löst es sich in Benzin auf und kann größtentheils durch Destillation unverändert wieder abgeschieden werden; wenn das Sonnenlicht darauf einwirkt, so bildet sich gleichfalls allmälig eine feste Verbindung, welche im Wasser unlöslich, in Alkohol und Aether löslich ist, jedoch weit weniger als Chlorbenzin. Erhitzt zerlegt sich diese Verbindung theilweise, indem eine flüssige Verbindung, Bromwasserstoffsäure, welche gleichfalls theilweise zersetzt wird, wobei sich Brom bildet und Wasserstoff entsteht, übergeht. Mit Kalkerde oder Barythydrat erhält man dieselbe flüssige Verbindung, welche sich durch einen sehr intensiven Geruch auszeichnet. Mit Kalkerde destillirt verändert sich dieser Körper nicht weiter.

XIII. Ueber das Vorhandenseyn zweier Regenzeiten im südlichen Europa; eon H. VV. Dove.

Wenn man mit Hrn. v. Buch annimmt, dass die an den Gränzen der tropischen Zone im Winter herabsaltenden Regen, und die im südlichen Europa regelmässig eintretenden Herbstregen ihre Entstehung einer gemeinschaftlichen Ursache verdauken, nämlich den an den äuseren Gränzen der Passate herabkommenden Aequatorialströmen, so liegt es nahe, die Sommerregen Mitteleuropas auf dieselbe Ursache zurückzuführen, und anzunehmen:

- 1) dass bei nördlicher Abweichung der Sonne, wo die ganze Erscheinung des Passates am weitesten nördlich liegt, jene oberen Ströme in größter Mächtigkeit den Boden erst im mittleren Europa berühren, und daber dann hier im Kampse derselben mit nördlichen Strömen das meiste Wasser herabfällt;
- das zur Zeit der Herbstnachtgleiche diese Ströme erst südlicher den Boden fassen, und daher die nördlichen Küstenländer des mittelländischen Meeres in den Herbstmonaten die mächtigsten Niederschläge haben;
- 3) dass bei südlicher Declination der Sonne dieses südliche Herabrücken der Sonne im Extrem vorhanden seyn wird, und daher die Regen der subtropischen Zone in Nordafrika Winterregen sind.

Man sieht leicht ein, dass zu diesen drei Fällen ein vierter hinzuzusügen ist, nämlich:

4) dass zur Zeit der Frühlingsnachtgleiche die Erscheinungen denen der Herbstnachtgleiche ähulich seyn werden, also den Herbstregen Südeuropas eine Frühlingsregenzeit entsprechen muss.

Gasparin 1) schliesst aus der reichen Zusammenstellung von Beobachtungen, welche wir ihm verdauken, dass Europa in eine Region der Sommerregen und in eine der Herbstregen zu theilen sey. Kämtz, welcher diese Zusammenstellung in seiner Meteorologie vervollständigt hat, ist indess in Beziehung auf Südeuropa bei dem Resultat von Gasparin stehen geblieben, doch darf man nur auf die von ihm (1. 476 etc.) mitgetbeilte Tafel sehen, um sich zu überzeugen, dass in Italien die Curven der monatlichen Regenmengen entschieden zwei Maxima haben, welche an südlicheren Orten, und an Orten, depen nördlich ein Gebirge liegt, auf den März und November fallen, weiter nördlich bingegen, und wenn das Gebirge südlich, mehr auf April oder Mai und October. Dass die aus einer langen Reihe von Jahren als mittlere Bestimmungen abgeleiteten Resultate aber auch in den einzelnen Jahren, sowohl in Beziehung auf die Menge des Regenwassers, als die Anzahl der Regentage sich deutlich aussprechen, finde ich aus einer näheren Vergleichung folgender Beobachtungsjournale von Palermo, Rom und Mailand:

Osservazioni Meteorologiche fatte nel Reale Osservatorio di Palermo, 1826 – 1829. Fol.

Opuscolo estratto di Osservazioni meteorologiche dal 1782 al 1801, di G. Calandrelli ed. A. Conti-Roma 1803. 4.

Risultati delle osservazioni meteorologiche fatte l'anno 1806, 7, 8 nella specola Pontifica Vaticana da F. L. Gilii. Roma 1807 — 1809.

Effemeride Astronomiche di Milano.

Die Gesammtheit der Regenverhältnisse der gemäfsigten Zone kann daher unter folgendem Gesichtspunkt zusammengefast werden:

Die Winterregenzeit an den Grünzen der Tropen tritt, je weiter wir uns von diesen entsernen, immer

1) Mémoire des climats Européens par rapport aux pluies.

mehr in zwei, durch schwächere Niederschläge verbundene Maxima aus einander, welche in Deutschland in einem Sommermaximum wieder zusammenfallen, wo also temporäre Regenlosigkeit vollkommen aufhört.

Ein von Ost pach West sich erstreckendes Gebirge wirkt deswegen wie eine südlichere Lage, weil es die Aequatorialströme in einer Breite auffängt, wo sie ohne das Gebirge noch nicht den Boden berühren würden. Daher fallen die Maxima in Italien mehr in den März und October als in Frankreich, wo sie nach dem Sommer hin zusammenrücken, und richten sich hier wesentlich nach der Oessnung der Thäler. Dass wir aber das mittelländische Meer im Sommer als in eine locale Verlänzerung des Passates aufgenommen ansehen können, zeigen die Beobachtungen in Palermo nach Elimination des Finflusses der Tag- und Nachtwinde, folgt auch aus der der Bedingung der Moussons im Indischen Moere gerade entgegengesetzten Lage des Meeres zum tropischen Continent. Die Beobachtungen in Palermo ergeben außerdem, dass die im Winter mit westlichen Winden herabfallenden Regen mit Steigen des Barometers verbunden sind, beweisen also, dass, so wie ein Ort aus der Verlängerung der Passatzone heraustritt, er sogleich dem Gesetze der Drehung sich unterworfen zeigt.

In der Beschreibung von Minorca in Sprengel's Beiträgen heißt es: Im Frühjahr und Herbst tritt unsehlbar, so wie in Palästina, eine Regenzeit ein. Die Regen m März dauern etwa 8 bis 14 Tage. Diess spricht für die Allgemeinheit der Erscheinung, auch für die Orte, für welche keine Beobachtungsreihen vorhanden sind.

XIV. Beobachtung eines Nordlichts am 7. Febr. 1835; vom Prof. Dr. L. Feldt zu Braunsberg in Ostpreußen.

Den 7. Februar c. babe ich hier ein schönes Nordlicht beobachtet. Aus einer am Horizont von NW. über N. nach NO. hin sich erstreckenden, gegen 4° hohen und in NW. etwas verwaschenen dunkeln Wolkenwand, über welcher sich ein heller, aber sehr veränderlicher Lichtschein ausbreitete, drang gegen 6h 16' Abends eine Menge schön leuchtender Nordlichtsstrahlen. Diese Strahlen kamen größtentheils aus dem magnetischen Norden, statden 4 bis 1 Minute am Himmel, verschwanden und erneuerten sich immer wieder: sie erstreckten sich oft bis das Zenith. Um 6h 26' wurde es am N. und NO. Horizont auffallend hell. Diese Helligkeit dehnte sich rasch nach NW. hin aus, und nach ungefähr 4 Minuten zeigte sich eine so große Menge vom Horizont heraufschießender Lichtstrahlen, dass der ganze nördliche Himmel auf einige Secunden in Flammen zu stehen schien. Die gante Naturerscheinung war gegen 6h 31' am glänzendsten. Um 6h 37' wurden die Strablen schwächer, zogen sich immer mehr nach dem Horizont zurück, und der Lichtschein über der dunkeln Wolkenwand concentrirte sich an zwei Stellen, von denen die eine fast in N. und gegen 8° über dem Horizont sich befand, die andere aber genau im magnetischen Meridan lag. Die helle Stelle im magnetischen Meridian wurde um 6h 40' durch das von WNW. nach dem Zenith beranziehende Gewölk verdeckt; die andere aber in N. zeigte anfangs ein recht intensives Licht, verschwand nur sehr allmälig, und ich sah sie noch lange nach 9 Uhr. Bei den vom Horizont herausschießenden Lichtstrahlen konnte man ganz deutlich ein prismatisches

Farbenspiel wahrnehmen. Von der Ausbildung einer Nordlichtkrone am Zenith habe ich nur schwache Spuren gesehen. Gegen 10 Uhr, und noch mehr zwischen 11 und 12 Uhr Nachts sah der Himmel ganz weißlich aus und war mit einer Menge langer Wolkenstreifen bedeckt, welche alle aus dem magnetischen Norden ausgingen, sich größstentheils über das Zenith nach Süden hin erstrecken und dort zu convergiren schienen.

Das eben beschriebene große Nordlicht wurde hier auch noch in Angerburg und Pillkallen beobachtet.

Noch bemerke ich, dass auch am 22. December vorigen Jahres und am 27. Februar dieses Jahres von mir hier schwache Nordlichter wahrgenommen wurden.

## XV. Ueber die Discontinuität des Leuchtens der Blitze; von H. VV. Dove.

Die schönen Versuche von Wheatstone 1) über die Dauer des Lichtes elektrischer Entladungen erregten in mir den Wunsch zu prüsen, ob die ungewöhnlich häufigen, oft als dauerndes ununterbrochenes Leuchten erscheinenden Blitze des zweiten Gewitters, welches am 5. Juli dieses Jahres Abends 93. Uhr über Berlin zog, aus einer raschen Auseinandersolge einzelner Entladungen beständen. Ein gut construirter Busolt'scher Farbenkreisel 2) mit zwei Flügeln bedeckt, welche, nachdem der Kreisel rasch abgezogen worden war, bei Kerzenlicht eine schöne Mischungssarbe gaben, zeigte im dunkeln Zimmer von Blitzen beleuchtet das durch diese Flügel entstehende Kreuz mit bestimmten Umrissen, aber mit der größten Schnelligkeit auf dem dunkeln Grunde des

<sup>1)</sup> Annal. Bd. XXXIV S. 464 and Bd. XXXIII S. 479.

<sup>2)</sup> Appel. Bd. XXXII S. 656.

Kreisels hin und her schwankend, worans hervorgeht, dass auch die scheinbar dauerndsten Blitze eine Auseinanderfolge einzelner Eindrücke waren. Denkt man sich nun den Blitz als eine lange Reihe einzelner, neben einander entstebender Funken, so wird man, wenn diese sich nach einander entzünden, wo auch die Entzündung beginnen mag, wenigstens die Hälfte der Länge des Blitzes als den von der elektrischen Entladung während der Dauer des Leuchtens des Blitzes durchlaufenen Weg annehmen müssen. Die darauf verwendete Zeit war daher in der ungünstigsten Stellung der Flügel, der rechtwinklichen nämlich, kürzer als ein Viertel der Dauer der Umdrehung des Kreisels. Da aber, wenn durch Berühren der Flügel der von ihnen eingeschlossene Winkel beliebig geändert wurde, die Schenkel des spitzen Winkels nie als Kreisausschnitt dem Auge erschienen, sondern immer als getrennte Schenkel, so sieht man leicht, dass die Zeitdauer noch viel kürzer war.

## XVI. Ueber die optischen Eigenschasten hemiund tetarto-prismatischer Krystalle.

Auf Veranlassung der im letzten Hefte, S. 81 und 203, mitgetheilten optischen Beobachtungen, hat mir Hr. Prof. Dove die folgende Notiz zur Bekanntmachung übergeben:

»Die von Hrn. Prof. Nörrenberg am Gyps und Boraz entdeckte Unsymmetrie der Farbenerscheinungen in den Ringsystemen der beiden Axen, welche nach Hrn. Prof. Neumann auch am Adular vorhanden ist, zeigt sich am Diopsid nicht. Die centralen farbigen Räume der beiden bei der gewöhnlichen Temperatur eines Zimmers ganz gleichen Ringsyteme kehren, wie beim Arragonit, ihre rothen Enden einander zu, wenn der Haupt-

schnitt des Krystalls einer der Axen der gekreuzten Turmalinplatten parallel ist.«

Bereits vor einigen Wochen hatte ich Hrn. Prof. Neumann von dieser Thatsache in Kenntniss gesetzt. Als Antwort darauf erhielt ich vor einigen Tagen die nachstehenden Bemerkungen, die ich mir wegen ihres Interesses erlaube der obigen Notiz hinzuzusfügen.

"Dass es sich mit dem Diopsid nahe so verhält, wie Sie mir schreiben, war mir bereits bekannt, ich sage nahe, weil ich bis jetzt noch keine Platte geschlissen habe, gegen welche heide Axen gleich geneigt gewesen wären, was, wenn die Axen so wie beim Diopsid liegen, nämlich in der die Gestalt symmetrisch theilenden Ebene, nothwendig ist, wenn kleine Unterschiede siehtbar werden sollen."

» Beim Zucker, der auch zum hemiprismatischen (zweiund eingliedrigen) System gehört, verhält es sich eben so. «

"Uebrigens sind dies Gränzfälle, wo die Unsymmetrie verschwindet 1); wahrscheinlich sind es die minder häusigen. Im Allgemeinen ist wirklich Alles, was im bemiprismatischen Systeme möglich ist, durch die drei Fälle, welche der Gyps, der Borax (und Adular) und der Arragonit (in Bezug auf den Topas) darbieten, erschöpst. «

"Ganz anders verhält es aber sich bei den tetartoprismatischen (ein - und eingliedrigen) Systemen."

\*Ich habe drei derselben untersucht: 1) die Weinsteinsäure (dass sie nicht hemiprismatisch ist, wie Brooke sie beschrieb, ergab sich aus der Lage der optischen Axen); 2) Traubensäure, und 3) bernsteinsaures Ammoniak.

<sup>1)</sup> In Besug hierauf ist auch der Umstand bemerkenswerth, dass, abweichend von der allgemeinen Regel bei hemiprismatischen Krystallen, beim Diopsid oder durchsichtigen Augit (gleich wie bei der Hornblende) die vordere und hintere schiese Endstäche (P und t bei Hauy) einen gleichen Winkel mit der Aue der Säule bilden.

P.

Bei den beiden letzten sind die Farbenaxen
des einen Ringsystems (z. B. A) genau oder sehr
nahe symmetrisch vertheilt auf der Ebene durch
beide Ringsysteme. Bei dem audern Ringsystem
(B) liegen die Farbenaxen aber ganz unsymmetrisch, so daß die Ringe auf der Seite b fast ganz
verschwunden sind. Das eine Ringsystem sieht aus wie
eins beim Arragonit, das andere wie eins bei der Weinsteinsäure.

Bei der Weinsteinsäure sind nämlich beide Ringsysteme einander gleich, aber die Forbenaxen geneigt gegen ihre Ebene, also wie beim Borax und Adular, aber auf eine weit ausgezeichnetere Weise, so dass man bei beiden Ringsytemen A und B sast nur auf der einen Seite a und b Ringe erblickt. Die Weinsteinsäure bildet also wieder einen Gränzsall wie der Augit (Diöpsid) und Zucker bei den hemiprismatischen Systemen.«—

Nachdem die Nörrenberg'sche Entdeckung länger denn drei Jahre gleichsam ein Geheimnis zwischen wenigen Personen gewesen, ist sie, sonderbar genug, fast gleichzeitig auf zwei verschiedenen Wegen zur Oeffentlichkeit gebracht worden. Die fünste Nummer des Bulletin de l'academie royale des sciences et belles lettres de Bruxelles (1835), welche ich durch die Güte des Hrn. Quetelet wenige Tage nach dem Schluss des vorigen Hests zugesandt bekam, enthält nämlich ebenfalls einen Abriss von dieser Entdeckung, begleitet mit einer Bestätigung derselben durch Versuche, die Hr. Quetelet in Gemeinschast mit Hrn. Babinet in Paris unternommen hat. Letzterer sügt noch ein Paar von Hrn. Nörrenberg empfangene Bemerkungen hinzu, die ich glaube hier auch noch mittheilen zu missen.

"Um die Noncoincidenz der Ebenen der optischen Axen im Borax zu zeigen, lässt Hr. Nörrenberg das polarisirte Licht, vorher durch ein blaues durch Kobalt gefärbtes Glas gehen. Er bekommt dann vier gesonderte

Ringsysteme, zwei rothe und zwei blaue. Verbindet man die Mittelpunkte der rothen Ringsysteme durch eine gerade Linie, so schneidet sie die Linie, welche die Mittelpunkte der blauen Ringsysteme verbinden würde.

\*Beim salpetersauren Quecksilber 1) ist die Erscheinung noch sonderbarer. Verbindet man nämlich die beiden Centra der Farbenringe durch eine Linie, so liegen die Farben nicht symmetrisch diess- und jenseits dieser Linie. Die beiden rothen Centra liegen zum Beispiel über der Linie, die beiden blauen darunter (diese Beobachtung ist demnach auch mit Hülfe des blauen Glases gemacht. P.). Die Linien, welche die rothen und blauen Centra verbinden, liegen also parallel, und die Ebenen der optischen Axen für das Blau und für das Roth schneiden sich nicht in dem pyramidalen Raum, der durch die vier besagten Axen abgegränzt ist, oder anders gesagt, in dem pyramidalen Raum, welcher von den vier Axen als Kanten begränzt wird, liegen die beiden Axen gleicher Farbe auf einer Seite, und nicht, wie beim Borax, in der Diagonale.«

Diese vom salpetersauren Quecksilber angegebene Erscheinung fällt offenbar mit der beim Borax zusammen, wie sie vom Prof. Neumann beschrieben ist; allein nach Hrn. Nörrenberg's Beobächtung würde das Verhalten beim Borax ein anderes seyn. . P.

XVII. Farbenerscheinungen bei chromhaltigen Salzen.

Im Phil. Mag. Ser. III Vol. VI p. 133 giebt Sir Brewater Nachricht von einem für Cymophan gehaltenen Minerale, welches er behuß einer optischen Untersuchung von Hrn. Nordenskiöld zugesandt erhielt. Dasselbe kommt in den Smaragd-Gruben von Katharinenburg vor, in gro-

<sup>1)</sup> Es besindet sich dabei im Original ein Fragezeichen.

fsen Krystallen von 1 bis 2 Zoll Durchmesser, die gewöhnlich nach der in Moha's Mineralogie, Bd. II Taf, VII Fig. 38, abgebildeten Art zusammengesetzt sind, und, nach Hrn. Hartwall, unter andern Bestandtheilen auch Chrom enthalten. Zufolge Hrn. Nordenskiöld's Beobachtungen ist das Mineral im Tageslicht grün, im Kerzenlicht nelkenroth, und, wenn man es im polarisirten Licht durch einen Turmalin betrachtet, erscheint ein Theil desselben smaragdgrün, ein anderer schwach schmutziggelb, Farben, die gegen einander austauschen, wenn man den Krystall um 60° dreht. Brewster bestätigt diefs, und fügt hinzu, der Krystall bestehe aus drei einfachen, die unter 60° an einander gewachsen seven, und seine Farbenverschiedenheit im Tages- und Kerzenlicht entstebe daraus, dass letzteres viel Roth und wenig Blau enthält und dass der Krystall eine Lichtgattung mehr als die audere absorbirt. Aehnlich verhalten sich nach ihm viele grüne Pflanzensäfte, die im Kerzenlicht blutroth erscheipen, ferner schwefelsaures Chromoxydul-Ammoniak und oxalsaures Chromoxydul-Kali in fester und in aufgelöster Form. Die Krystalle des letzteren sind nach neueren Beobachtungen von ihm (L'Institut, No. 107 p. 174) bei größerer Dicke als 0,04 Zoll im Sonnenlicht undurchsichtig, fast schwarz, bei geringerer Dicke blau, das weniger gebrochene Bild ist lebhaft blau, das stark gebrochene schön grün; bei größerer Dicke wird ersteres reiner und blasser blau, letzteres roth, bei noch größerer verschwindet ersteres ganz, und letzteres ist am reinsten roth. Licht, das parallel der Axe polarisirt ist, geht grün durch, das senkrecht gegen dieselbe polarisirte aber blau; das Salz übt überdiess auf einen bestimmten rothen Strahl des Spectrums eine eigenthumliche Wirkung aus 1).

<sup>1)</sup> Vergl. Annal. Bd. XXVIII S. 384 und Bd. XXXIII S. 591. P.

## DER PHYSIK UND CHEMIE. BAND XXXV.

Neue Untersuchungen über den unmittelbaren Durchgang der strahlenden Wärme durch cerschiedene starre und slüssige Körper; con Hrn. Melloni.

(Annal. de chim. et de phys. T. LV p. 337.)

on den Veränderungen des Wärmedurchgangs in Folge einer Veränderung der Wärmequelle.

Die Versuche, welche ich in der früheren Abhandlung eschrieben habe 1), zeigen, dass die durchsichtigen Körer keine gleiche Einwirkung auf die einer Flamme entsomenden Licht- und Wörmestrahlen ausüben.

Dean wir baben gesehen, dass dünne Plättehen von haun- und Citronensäure, wegen ihrer Durchsichtigkeit, e Lichtstrahlen einer Argandischen Lampe beinahe gänzch durchlassen, die begleitenden Wärmestrahlen aber nacht bis neun Zehnteln auffangen, während dicke nacht bis neun Zehnteln auffangen, während dicke nacht dagegen der strahlenden Wärme einen freien urchgang gestatten.

Es fragt sich nun, ob diese Verschiedenheit in dem erhalten der Körper gegen beide Wesen und die von r Natur und Dicke der Platten abhängigen Verhältnisse Wärmedurchgangs constant bleiben, wenn die Strahn irgend einer andern leuchtenden oder dunkeln Wärquelle angewandt werden? Diese ist die erste Frage, delie ich in dieser zweiten Reihe von Versuchen zu intworten mich bestrebt habe.

Um die in einzelnen Fällen durchgelassenen Wär-S. 112 und 277 dieses Bandes.

memengen zweckuässig mit einander zu vergleichen, muss man mit Wärmestrahlen experimentiren, die aus Wärme quellen von constanter 1 emperatur herstammen. Allein diese Bedingung wird nur von gewissen Flammen und von siedenden Flüssigkeiten erfüllt; und deshalb habe ich die Versuche nicht so vielfach abändern können als ich es gewünscht hätte. Allein ich babe Wärmequellen angewandt, welche die merkwürdigsten Fälle von Erhitzung und Verbrennung der Körper derbieten. Es sind ihrer vier, zwei leuchtende und zwei dunkle, nämlich eine Oelflamme ohne Dazwischenkunft von Glas, glühendes Platin, Kupfer von 390° C., und siedendes Wasser. Die erste Wärmequelle erhielt ich von einer Locatelli'schen Lampe 1); die zweite bestand aus einem Schraubendraht von Platin, der durch eine Weingeistlampe im Glüben erhalten wurde; die dritte bekam ich durch Verhüllung einer Weingeistslamme mit einem Ku pferblech, das bald eine feste Temperatur von durchschnittlich 390° C. erlangte, wovon ich mich durch die Eintauchungs-Methode überzeugte; und die vierte ist gant einfach ein äußerlich geschwärztes und mit siedenden Wasser gefülltes Gefäss von dünnem Kupferblech.

Die Intensitäten der Wärmestrahlung wurden imme mit dem Thermo-Multiplicator bestimmt. Die anzuwen-

1) Locatelli's Lampe ist eine gewöhnliche Oellampe, ohne Zogröhre, mit einem einzigen Luftzug, und einem prismatisch sier eckigen Docht, der genau die Oeftnung der Dille ausfühlt. Ihre Flamme ist ziemlich gut und von constanter Temperatur, aber eine Argand'sche Lampe giebt weit intensiveres Licht,

Bei der ersten Versuchsreihe handelte es sich vor allem darum die etwaigen Unterschiede zwischen der Würme und Lichtteaupparenz zu ermitteln, und daher gaben wir einer Wärmequeik den Vorzug, die für die Thatsache, welche wir uachweisen wollen, die ungünztigste ist. Bei den vorliegenden Untersuchnagen war es aber die Wärme-Transparens an sich, deren Studium wir uns besonders vorsetzten, und wir mulsten daher mit G-then experimentiren, die vor den Versuchen noch durch beiset tanz gegangen waren.

## DER PHYSIK UND CHEMIE. BAND XXXV.

I. Neue Untersuchungen über den unmittelbaren
Durchgang der strahlenden VV ärme durch
verschiedene starre und flüssige Körper; con
Hrn. Melloni.

(Annal. de chim. et de phys. T. LV p. 331.)

Von den Veränderungen des Wärmedurchgangs in Folge einer Veränderung der Wärmequelle.

Die Versuche, welche ich in der früheren Abhandlung beschrieben habe 1), zeigen, dass die durchsichtigen Körper keine gleiche Einwirkung auf die einer Flamme entströmenden Licht- und Warmestrahlen ausüben.

Denn wir haben gesehen, dass dünne Plättehen von Alaun - und Citronensäure, wegen ihrer Durchsichtigkeit, die Lichtstrahlen einer Argandischen Lampe beinahe gänzlich durchlassen, die begleitenden Wärmestrahlen aber zu acht bis neun Zehnteln auffangen, während dicke Stücke von Rauchtopas das Licht fast gänzlich aufhalten, und dagegen der strahlenden Wärme einen freien Durchgang gestatten.

Es fragt sich nun, ob diese Verschiedenheit in dem Verhalten der Körper gegen beide Wesen und die von der Natur und Dieke der Platten abhängigen Verhältnisse des Wärmedurchgangs constant bleiben, wenn die Strahlen irgend einer andern leuchtenden oder dunkeln Wärmequelle angewandt werden? Diess ist die erste Frage, welche ich in dieser zweiten Reihe von Versuchen zu beantworten mich bestrebt habe.

Um die in einzelnen Fällen durchgelassenen Wär-

1) S. 112 und 277 dieses Bandes.

Beweiskraft, und überdiess den Vorzug, auf eine gleichsam handgreisliche Weise zu zeigen, dass der Durchlaß der strahlenden Wärme auf eine ganz ähnliche Art geschieht wie die Fortpflanzung des Lichts durch klare, starre oder slüssige Körper, bei welchen man in den Zeiten, welche das Licht gebraucht, um Schichten von izgend einer Natur und Dicke zu durchdringen, keinen messbaren Unterschied beobachtet.

Die Aualogie zwischen dem Durchgang des Lichts und dem der strahlenden Wärme wird noch auffallender. wenn man in der Masse des den Versuchen unterworfenen Schirms irgend eine Erschütterung oder Bewegung Ich babe die verschiedenen Theile einer großen Glasscheibe rasch vorübergeführt vor dem engen Loch in einer Metallplatte, durch welches die Warme strahlen gehen mussten, um zur Oberfläche der Saule zu gelangen; ich habe diese Scheibe durch Streichen mit einem Bogen in tönende Schwingungen versetzt: - aber in beiden Fällen blieb das Galvanometer beständig auf demselben Grad der Skale steben. Eben so blieb die Ablenkung der Magnetnadel sich gleich als ich die Warmestrahlung durch eine gesäuerte Schicht Wasser gehen ließ, welche anlangs in Rube war, darauf aber in Bewegung gesetzt oder von einem elektrischen Strom durchdrungen ward.

Hiedurch wird also die Thatsache, welche Pictet und Saussure beobachteten, als sie die zwischen den Resectoren besindliche Lust in Bewegung setzten, unter verschiedenen Formen bestätigt, die nämlich, dass man durch dieses Mittel weder die Richtung noch die Stärke der durch atmosphärische Lust oder irgend ein klares Mittel gehenden Licht- oder Wärmestrahlen abzuändern vermag.

Diese Betrachtungen scheinen mir geeignet, selbst den geringsten Zweisel zu zerstreuen, den man noch an dem unmittelbaren Durchgang der strahlenden Wärme durch starre oder stüssige diathermane Substanzen begen könnte. Doch kehren wir zu unseren vier Wärmequel-

Ich babe bereits bemerkt, dass ich bei meiner Methode immer mit einer Strahlung gleich 30° meines Thermo-Multiplicators experimentire. Um diesen Zweck mit Wärmequelleu von verschiedener Temperatur zu erreichen, muss man sie der thermo-elektrischen Säule mehr oder weniger nähern, bis man die verlangte Ablenkung des Galvanometers erhält. Und diess ist auch bei allen meinen Versuchen geschehen. Ein und derselbe Schirm wurde unter diesen verschiedenen Umständen immer eiper und derselben Menge strahlender Wärme ausgesetzt, und so konnten die Unterschiede in den Verlüsten, welche die Wärme beim Durchgang durch diesen Schirm erlitt, offenbar pur von einer, diesen Strahlungen angebörigen Eigenschaft abhängen. Diese Betrachtung wird die Wahrheit der Folgerungen, die wir bald aus unseren Resultaten ziehen werden, noch einleuchtender machen.

Sieben Glasscheiben von verschiedener Dicke, nach einander der Wirkung jener vier Wärmestrablungen ausgesetzt, gaben mir folgende Durchlässe:

	Durchlässe des Glases auf 100 Wärmestrahlen.				
Dicke der Scheiben.		des glüben-	des geschwärz- ten bis 390° C erhitzten hu- pfers.	ten bis 100 C.	
0°=.07	77	57	34	12	
0 ,5	54	37	12	1	
I	46	31	9	0	
2	41	25	7	0	
4	37	20	5	0	
6	35	18	4	0	
R	33,5	17	3,4	0	

Obgleich man den Hitzgrad einer Oelslamme und des durch eine Weingeistlampe glühend gehaltenen Platins nicht genau kennt, so kann man doch sicher seyn.

dass der erstere böher ist als der zweite, und dass deser wiederum höher ist als 390°, der 'l'emperatur der vorderen Kupserplatte. Nun braucht man nur ein Auge auf die Tafel zu wersen, um zu sehem, dass die Zahl der von einer und derselben Lamelle durchgelessenen Strahlen mit der Temperatur der Wärmequelle abnimut, was das bekannte Gesetz von Delaroche bestätigt. Allein die Abnahme ist mehr oder weniger rasch, je nachdem die Dieke der Lamelle mehr oder weniger groß ist.

Es seyen OM, ON (Fig. 1 Tal. III) zwei rechtwinkliche Axen von gleicher Länge, von denen erstere die 8 Millimeter betragende Dicke des Schirms, und die zweite die Gesammtmenge der einfallenden Strahlen bezeichnen mag. Theilen wir OM in sechs Theile Oa, Ob, Oc, Od, Oe, Of, respective gleich:  $\frac{0.07}{8}OM$ ,  $\frac{0.5}{8}OM$ ,  $\frac{1}{8}OM$ ,  $\frac{2}{8}OM$ ,  $\frac{4}{8}OM$ , and  $\frac{6}{8}OM$ ; und errichten wir in den Theilpunkten die Senkrechten:  $aa = \frac{77}{100}ON$ ,  $bb' = \frac{54}{100}ON$ ,  $cc' = \frac{46}{100}ON$ ,  $dd' = \frac{41}{100}ON$ ,  $dd' = \frac{4$ 

Eine ähnliche Construction giebt für die abnehmenden Intensitäten der drei andern Strahlungen die (.urven a" b" c" d" e" f" g", a" b" c" d" e" f" g", a" b" u. s. w.

Nun denke man sich den Schirm nach irgend einer Ebene PP' parallel mit ON durchschnitten. Die zur abgeschnittenen Scheibe hinaustretenden Strahlen werden durch die Durchschnittspunkte dieser Ebene mit den Cur

ven bestimmt, so dess PP', PP", PP" die Wärmemengen vorstellen, welche von den drei ersten Wärmequellen zur Lamelle OP hinaustreten; denn die Strahlen der vierten werden bei einer Dicke von einem Millimeter vollkommen vernichtet. Nun sieht man, dass die Verhältnisse des Abstands dieser Durchschnittspunkte von der Axe OM in dem Maasse abnehmen als die abgeschnittene Schicht dünner ist; ihre Abstände von der Axe sind einander schon ziemlich gleich, wenn der Durchschuitt mit der Ordinate aa' oder dem Anfange der Beobachtungen zusammenfällt, und sie werden es noch mehr im Innern der ersten Schicht Oa, so dass bei einer, der Eintrittsfläche, sehr nahe liegenden Gränze die Unterschiede fast aufgehoben werden 1),

Die erste unendlich dünne Schicht lässt also von den

1) Ich habe mir keine dunneren Glasblätteben als von sieben Hunderteln eines Millimeters verschaffen können. Wir werden indels bald sehen, dals alle durchsichtigen Substanzen, natürliche wie kunstliche, sich mehr oder weniger dem Glase analog verhalten. Nun giebt es mehre Krystalle, die sich in Blättchen von großer Dannheit spatten lassen (se divisent spontanement), und die daher sehr greignet sind zu zeigen, dass die Verhältnisse der Wärmemengen, die von einem und demselben, den Strahlungen jener vier Quellen ausgesetzten Schirme durchgelassen werden, sich desto mehr der Gleichheit nähern als man diesen Schirm dunner nimmt. So gab ein Gypsblättehen von 2mm,6 Dieke folgende vier Durchlässe:

14 5 0 0,

bei der Dicke von 0mm,4

38 18 7 0.

und bei der Dicke von 0mm,01:

64 51 32 21.

Ein Glimmerblättchen von 0mm,02 Dicke gab die vier Durchlässe: 26.

80 76 39

Und bei einem von diesen Blätteben abgespaltenen noch dunneren, das jedoch noch nicht gefärbt war, wurden diese Durchlässe su :

Strahlen der vier Wärmequellen beinabe gleiche Mengen durch. Allein die Verlüste, welche die Strahlen dieser Quellen im Innern dieser Elementar-Lamelle erleiden, müssen, wiewohl sie äußerst klein und in Bezug auf die durchgelassenen Strahlen zu vernachlässigen sind, doch unter sich sehr verschiedene Größenverhältnisse baben. Denn vermöge dieser, durch die Wirkung der auf einander folgenden Schichten mehrmals wiederholten Verlüste entstehen zuletzt die beträchtlichen Unterschiede in den Mengen, welche von der Wärme jener Quellen einen Schirm von gegebener Dicke durchdringen.

Das Gesetz von Delaroche sagt nicht, ob die veranderliche Auffangung der Warme durch eine und dieselbe Platte von einer innern oder von einer außeren Wirkung dieser Platte herrühre. Ja die gewöhnlichen Eigenschaften der Wärme schienen zu der weit wahrscheinlicheren Annahme einer bloßen Auffangung an der Oberfläche zu führen. Kurz, wenn man ein und dieselbe Glasplatte successiv den Strahlungen mehrer Wärmequellen aussetzte und sie dabei ungleiche Wärmemengen durchlassen sah, so war man geneigt zu glauben, die Wärme werde anlangs in einem mit der Temperatur der Wärmequelle veränderlichen Verhältnifs aufgefangen und pflanze sich darauf im Innern nach den bekannten Gesetzen der Leitungsfahigkeit fort. Allein die Erfahrungen, welche ich so eben beibrachte, scheinen deutlich zu beweisen, dass die Wärmestrahlen von verschiedener Abkunft mehr oder weniger schnell im Innern einer und derselben Masse erlöschen.

Mithin üben die Glastheilehen auf die strahleude Wärme eine wirkliche Absorptionskraft aus, eine desto stärkere, je niedriger die Temperatur der Wärmequelle ist.

Nuu könnte man fragen, ob diese Wirkungsweise allen durchsichtigen Substanzen angehöre oder bloß dem Glase.

Um diess zu beantworten, ist es nicht nöthig, die von

mir mit Glas von verschiedener Dicke angestellten Versuche bei allen Körpern zu wiederholen; denn sobald einmal das Gesetz von De laroche für irgend eine Platte bestätigt ist, so folgt, dass die Substanz, aus welcher die Platte besteht, auf die Wärmestrahlen vermöge einer Absorptionskrast einwirkt, die sich umgekehrt wie die Temperatur der Wärmequelle verhält; und da diese Krast von allen Punkten der Masse ausgeht, so müssen offenbar die Unterschiede zwischen zwei Durchlässen mit der Dicke der Schirme abnehmen. Die Ausgabe besteht also darin, auszumitteln, ob die mehr oder weniger durchsichtigen Körper auf die strahlende Wärme von verschiedener Herkunst eine ähnliche Wirkung ausüben, wie ich eben bei einer einzigen meiner Glasplatten beobachtet habe.

Die folgende Tafel enthält die von 2nm,6 dicken Platten aus verschiedenen Substanzen unmittelbar durchgelassenen Mengen der Wärme von viererlei Herkunft.

Die durchgelassenen Mengen sind in Hunderteln der einfallenden Menge ausgedrückt, und wie die vorherigen immer gemessen unter der Einwirkung einer gleich starken Strablung von jeder der Wärmequellen.

	Durchgelassen von 100 Wärmestrahlen			
Dazwischen gesetzte Substanzen, genieinsame Dicke <sup>2018</sup> ,6.		des glühenden Plaun.	des bis 390°C, erhiteten u. geach wärzt. Kupfers.	des bis 100°C. erhiteten u. geschwärzt. Kupfers.
Steinsalz, klar farblos	92	92	92	92
Flusspath, klar farblos	78	69	42	33
Steinsalz, durchsichtig, schielend .	65	65	65	63
Berill, klar grüngelb	54 46	38	13 24	20
Kalkspath, klar farblos	39	28	6	0
Anderer, klar farblos	38	28	5	0
Spiegelglas, klar farblos	39	24	1 6	0 /

or contribute and an in-	Durchgelassen von 100 VV ärmestrahlen			
Daawischen gesetate Substanzen, genieinsame Dieke 2 <sup>mm</sup> ,6.	der Locatellischen Lampe	den gfühenden Platin.	des bis 390°C, erhitaten u. geschwärat, Kupfers,	der bis 100°C, erhitaten u. guschwierer Kupfare.
Anderes, klar farblos	38	26	5	0
Bergkrystall, klar farblos	38	28	6	0
Rauchtopas, klar braun	37	28	- 6	0
Saures chromsaures Kali, klar, leb-	34	28	15	0
Topas, klar farblos	33	24	4	0
Weisbleierz, klar, farblos	32	23		0
Schwerspath, klar schwach schielend	24	18	3	0
Achat, durchscheinend, weils	23	11	2	0
Adular, klar schielend gestreift	23	19	6	U.
Amethyst, klar violett	21 21	9	2	0
Künstl. Bernstein, klar gelb	19	5 13	0 2	0
Aquamarin, klar blaugrün	19	12	2	0
Borax, durchscheinend weiß	18	12	8	0
Turmalin, klar dunkelgrüu	18	16	3	0
Ochsenhorn, durchschein, nufsbraun	18	4	0	0
Gemeines Gummi, klar gelblich	18	3	0	0
Schwerspath, klar schielend gestreift	17	11	3	0
Gyps, klar farblus	14	5.	0	0
Sardonyx, durchscheinend braun .	11	7 2	2	0
Citronensäure, klar farblos Kohlens. Ammoniak, klar schielend	1.0	-	U	· ·
gestreift	12	3	0	0
Weins. Kalı Natron, klar farblos	11	3	0	0
Natürl. Bernstein, durchschein. gelb	11	5	U	0
Alaun, klar forbles	9	2	0	0
Leim, klar gelbbraun	9	2	0	0
Perlmutter, durchscheinend weiß.	9	0	0	0
Kandis, klar farblos	8	6	0	0 3
Flusspath, durchscheinend grün-	7	0	4 15	0
Geschmolzener Zucker, klar gelblich Eis, zehr rein, klar farblos	6	0	8	D
Lio, con tem, non introd			-	

Ehe ich die in dieser Tafel enthaltenen Resolate erörtere, muß ich erinnern, daß alle unter der freien Wirkung einer constanten Strahlung von 30° des Thermo-Multiplicators erhalten wurden. Nun lassen sich halbe Grade an diesem lustrament sehr deutlich ablesen; mithin sind die durchgegangenen Wärmemengen bis auf gigt der einfallenden richtig, und wenn man die Beobachtungen wiederholt, gelingt es leicht, noch ein Hundertel zu schätzen.

Die Wärmemenge, welche von einer und derselben Substanz durchgelassen wird, ist nach deren Reinheit um mehre Hundertel verschieden. Es ist daher übertlüssig, der Messung dieses Elements eine Genauigkeit zu geben, die über ein Hundertel der Gesammtmenge hinausgeht. Allein für die Gränzen der unmerklichen Durchlässe war eine genauere Bestimmung wünschenswerth; deshalb habe ich auch für diese Fälle die Annäherung fast immer bis von und zuweilen bis von getrieben, so daß, wenn auch die Nullen nicht eine gänzliche Abwesenheit des Wärmedurchgangs anzeigen, sicher doch wenigstens die etwa durchgegangenen Strahlen in Summe nicht zum der einfallenden Menge betragen.

Um demnach die Wahrscheinlichkeit eines Fehlers zu verringern, mußte man mit stärkeren Strahlungen experimentiren. Nun giebt die in meiner ersten Abhandlung enthaltene Intensitäten-Tafel 1) keine Kräfte, die den Galvanometerzeiger über 45° treiben. Durch die nämliche Methode, welche mir zur Construction dieser Tafel gedient hat, hätte ich sie auf höhere Grade des Quadranten ausdehnen können; allein ich zog es vor, jedesmal einen sehr einfachen Kunstgriff anzuwenden, der mir unmittelbar die Kraft irgend einer Strahlung und die gesuchte Fehlergränze gab. Um dies wohl zu begreifen, sey angenommen, man wolle irgend eine Angabe unserer Tafel der Wärmedurchgänge prüfen, z. B. die, dass Platten von Alaun, Zucker, oder Eis von den Strahlen

<sup>1)</sup> Siche S. 133 dieses Bandes

des bis 390° erhitzten Kupfers gar nichts oder weniger als won der einfallenden Menge durchlassen.

Die Tafel zeigt uns, dass von diesen Strahlen eine Glas-, Berghrystell- oder Kalkspathplatte fünf bis sechs Hundertel durchläßt, d. h. daß man von 30° freier Strahlung ungefähr 2° hinter der Platte bekommt. Ucberdieß wissen wir, dass bei dieser geringen Abweichung ein Fehler von an der gesammten Wärmemenge möglich ist. Streng genommen, wäre die Fehlerquelle sogar - 1 5, denn man kann aus der Intensitäten - Tufel ersehen, dass bei Ablenkungen kleiner als 20°, ein Grad das Acquivalent ist von 35,3 der Kraft, welche die Nadel 3110 fortfreibt. Nehmen wir aber bloß die erste Gränze von ko, was den Vortheil hat, die Werthe unabhängig zu machen von der Kenntnils der Verhältnisse, die zwischen den Galvanometergraden und den entsprechenden Ablenkungskräften bestehen. Nähern wir die Wärmequelle, um durch eine und dieselbe Glasplatte eine stärkere Ablenkung als 2°, z, B. eine von 8", zu erhalten; so wird die einfallende Wärnemenge vier Mal großer '), und die

1) Diese Art, die Stärke einer Wärmestrahlung auszumitteln, giebt einen recht einfachen Weg an die Hand, die Verhältnisse zwischen den von der Magnetnadel des Galvannmeters durchwauderten Bogen und den entsprechenden Kräften zu bestimmen. Denn gesetzt die Warmequelle ser hinreichend von der Saule entfernt worden, um am Gatvanometer eine schwache Ablenbung. z. U. cine von 100, zu bewirken, und man bringe nun in die Bahn der Wärmestrahlen ein Blätteben, weiches einen gewissen Bruchwerth von der einfallenden Warmemenge durchläfet, a. B. 1, und der Zeiger des Galvannmeters gehe dadurch auf 26. Nabert man nun die Wärmequelle, au wird die quer durch die Lamelle craeugie Ablenkung ebenfalls wachsen. Man halte successiv damit ein, wenn die Ablenkung 40, 68, 80 u. s. w. geworden ist; die Wärmequelle wird dann das Doppelte, Dreifache, Vierfache der anfänglichen Wärmemenge auf die Saule senden; denn was eine und dieselbe Lamelle, die einer unveranderlichen Quelle ausgesetzt ist, durchlöfet, geschicht immer in einem constanten Verhältnife, und die Ablenkungskräfte sind den nahe beim Wahrscheinlichkeit eines Irrthums vier Mat kleiner seyn. Ersetzen wir nun die Glasplatte durch eine Alaun-, Zukker- oder Eisplatte, so wird man finden, dass die Galvanometerwadel vollkommen in Ruhe bleibt. Wenn also auch Wärme durchgeht, beträgt sie doch nicht 4. no auch Wärme durchgeht, beträgt sie doch nicht 4. no auch Wärme durchgeht, beträgt sie doch nicht 4. no auch Wärme der gesammten Strahlung. Folglich kann man mit Wahrheit angen, dass diese drei Substanzen, als 2006 dicke Plättehen genommen, von der strahlenden Wörme eines bis 390° C. erhitzten Körpers gar nichts oder weniger als zug der einfallenden Menge durchlassen,

Durch dergleichen Verfahrungsarten habe ich mich von dem Werthe der Gränzen versichert, welche die Nullen der Wärmedurchgänge vorstellen.

Jetzt, da wir den Genauigkeitsgrad der in unserer Tafel erhaltenen Messungen kennen, können wir zur Darlegung der Folgerungen übergehen, die sich aus ihnen ableiten lassen.

Lassen wir für einen Augenblick die mit dem Steinsalz erhaltenen Resultate bei Seite. Die Ordnung der Durchgänge hat, wie schon gesagt, keine Beziehung zum

Nullpunkt liegenden Graden proportional. Nehmen wir die Kraft, welche die Nadel durch den ersten Grad der Skale treibt, zur Einheit, so hat man 10 für die erste hraft oder einfallende Wärmemenge, 20 für die zweite, 30 für die dritte, 40 für die vierte u. a. w. Nun entspricht die erste Braft, wie wir wissen, 100. Um also die durch die Kraft 20 erzeugte Ablenkung an bestimmen, braucht man nur die Lamelle fortzunehmen, wenn das Galvanometer 4º zeigt; die Wärmestrahlen fallen dann unmittelbar auf die Saule, der Ablenkungswinkel wachst, und wonn die Proportionalität awischen den Graden und kräften in der ganzen Erstreckung der ersten zwanzig Grade bestehen bleibt, so wird man den Zeiger auf 20° stehen bleiben sehen; jedenfalls wird man die entsprechende Angabe haben. Wiederhult man dosselbe Verfahren, wenn das Galvanometer 6º, 8º zeigt, so erhalt man die gesuchten Grofsen, d. h. die den Kraften 20, 30, 40 u. s. w. entsprechenden Grade. So kann man die in den Intensitätstafeln euthaltenen Resultate prüfen, oder die zur Entwarfung neuer Tafeln erforderlichen Elemente bestimmen.

Grade der Durchsichtigkeit; sie bleibt indes nicht streng dieselbe, wenn man mit der Wärmequelle wechselt; allein jede Substanz, die successiv den vier Strahlungen ausgesetzt wurde, bietet für die Mengen, die sie von jeder derselben durchlässt, eine ähnliche Abstusung dar, d. h. alle diese Substanzen lassen desto geringere Wärmemeugen durch, je weniger hoch die Temperatur der strahlenden Quelle ist. Es giebt mehre Fälle, wo die Durchgänge Null sind; allein diese Fälle bilden keine Ausnahme, denn auf diese Nullwerthe folgen niemals wahrnehmbare Durchgänge.

Derselbe Satz gilt für alle Flüssigkeiten, welche ich habe dem- Versuch unterwerfen können. Man wird sich erinnern, dass die Wärmestrahlen, che sie zur vordersten Schicht der Flüssigkeit gelangen, eine Glasplatte durchdringen müssen. Nun wird das Glas immer auffangender in dem Maasse als man Warmequellen von einer weniger hohen Temperatur anwendet: es übt also auf die Wärmestrahlen den nämlichen Effect aus, welchen ein Schirm von veränderlicher Durchsichtigkeit beim Licht hervorbringen würde. Das Versahren, welches ich bei meiner ersten Arbeit angewandt, konnte also nicht zur genauen Bestimmung der Wärmedurchlässe dieser Flussigkeiten dienen, wenn mit der Warmequelle eine Veränderung vorgenommen wurde; allein es war wenigstens möglich mittelst seiner das allgemeine Gesetz der Abnahme, welches wir für starre Körper gefunden, in den meisten Fällen zu constatiren.

Denn gesetzt eine dicke Glasscheibe werde der successiven Einwirkung einer gleichen Wärmemenge von unsein vier Quellen unterworfen, und gäbe dabei die Durchlüsse:

30 18 2 0.

Nun sey das Glas hohl, parallelepipedisch gestaltet. mit seinen Flächen parallel der Scheibe, und sein Inneres sey mit der gegebenen Flüssigkeit gefüllt. Wenn nun die Durchlässe sämmtlich kleiner als die vorherigen werden, z. B. zu:

20 8 1 0,

so wird man sogleich daraus schließen, dass die Flüssigkeit auf die Wärmestrahlen verschiedenen Ursprungs eben so wirke als ihre Hülle, d. h. dass sie eine ähnliche Abstusungsfolge darbietet als das Glas und die starren Körper überhaupt. Und gerade dieß Resultat haben mir die in Glasgestässen eingeschlossenen Flüssigkeiten geliesert 1.

1) Bei mehren Gelegunheiten habe ich durchaus keinen Durchgang beobachten können, selbet als eine sehr starke Strahlung auguwandt wurde. So fängt das Wasser, welches von den Strahlen der Locatellischen Lampe sechs bis sieben Hundertel durchlässt, die Warme der drei letzten Quellen vollständig auf. Die Fehlergrante für den der Auffangung ungünstigsten Fall berechnend, fand ich sie itt. Die Wärmequelle war damals der Flüssigkeit sehrnahe, und eine eben ao dieke Orlschicht lenkte den Galvanometerreiger um mehre Grade ab. Wenn also das Wasser die strahlende Warme der bis zum Glüben erhitzten oder auf niedere Temperaturen gebrachten Körper durchlässt, so muss der durchgelassene Theil geringer als gie der einfallenden Menge seyn. Ich apreche bier von einer 3 bis 4 Millimeter dicken Schicht, denn es ist möglich und selbst sehr wahrscheinlich, dass dünners Schichten ein wenig von diesen Strahlen durchlassen. So habe ich ein 0mm,07 dickes Glas U,12 der Strahlen des siedenden Wassers durchlassen sehen, während eine Tafel von blofs einem Millimeter Dieke sie vollständig auffing. Allein um verschiedene Transparenzeu an vergleichen, muls man die Mittel von einer gewissen Dicke anwenden (denn die undurchsichtigsten Substanzen werden durchsichtig, wenn man sie binreichend dunn macht); eben so muls man, um das Verhältnils des Warmedurchlasses verschiedener Körper au beurtheilen, wo möglich die Anwendung aufgeret dunner Lamellon vermeiden, oder, wenn man in besonderen Fällen gezwungen ist sich derselben an bedienen, mussen die an vergleichenden Substanzen genau von gleicher Dicke seyn, denn bei dieser Dunnheit kunnte der geringste Dickenunterschied die Ordnung der Durchdringbarkeit stören, und verursachen, dass man Substanzen eine großere Warme-

. Unter achtundzwanzig Fällen gab es nur drei Ausnahmen, beim Schwefelkohlenstoff, Chlorschwefel und Phosphorchlorur, bei denen nämlich der Durchlass bei Ersetzung des Glases durch eine dieser Flüssigkeiten sich nicht änderte 1). Es war mir dahera nfangs unmöglich zu entscheiden, ob sich diese drei Körner nach Art der übrigen verhalten, denn selbst wenn sie auf umgekehrte Weise gewirkt hätten, würde man, vorausgesetzt ihr kleinster Durchlass ware gleich 30, das nämliche. Resultat erhalten haben. Aller Wahrscheinlichkeit nach sind indels diese drei Anomalien nur scheinbar, denn der Schwefelkohlenstoff, Chlorschwefel und Phosphorchlorur werden von der strahlenden Wärme sehr leicht durchdrungen, und wenn man also diese drei Flüssigkeiten in ein Glasgefäss einschließt, geschieht dasselbe, wie wenn man sie durch recht reinen Flusspath ersetzte. Die Transmissionen des Systems behalten ihre eignen Werthe 30,18, 20, wiewohl der Flusspath für sich dem allgemeinen Geselze unterworfen ist.

Mithin wird die strahlende Wärme verschiedenartiger Quellen beim Durchgange durch klare, starre oder flüssige Körper in mehr oder weniger großen Verhältnissen absorbirt; allein bei einem und demselben Körper wächst die Absorption beständig, so wie die Temperatur der Wärmequelle abnimmt.

Ganz anders verhält es sich mit den Lichtstrahlen. Sieht man nämlich durch eine Glasplatte nach einer sehr hellen Lichtslamme oder nach irgend einer phosphorescirenden Substanz, und die Platte ist recht rein, so hat ihre Dazwischenkunst keine merkliche Wirkung; die Bilder behalten in Bezug aus ihre Helligkeit dasselbe Ver-

hait-

transparenz zuschreibt als sie besitzen. Wahrscheinlich ist dies die Ursache des Irrthums, dass einige Physiker aus ihren Versuchen glaubten schließen zu dürsen, das Wasser sey diathermaner als das Glas.

<sup>1)</sup> S. 291 Z 2 v. u. muss es nämlich offenbar beim Spiegelglase heisen 63 statt 53; dieser Fehler findet sich auch im Original.

băltuiß, welches sie haben, wenn man sie geradezu betrachtet. Der blasse phosphorische Schein erleidet also im Innern des Glasschirms eine gleiche Absorption wie das starke Licht der Flamme.

Die Körper, mit denen ich experimentirt habe, sind ohne Unterschied aus den drei Naturreichen genommen; es befinden sich darunter krystallisiste und derbe, starre und slüssige, natürliche und künstliche; und doch wirken sie alle in ähnlicher Ordnung auf die Strahlen verschiedener Wärmequellen. Diese Beständigkeit in der Wirkungsweise bei so großen Verschiedenheiten in physikalischer und chemischer Hinsicht deutet wohl darauf hin, dass das Abstusungsgesetz von der Natur der Wärme herrühre.

Man darf jedoch daraus nicht schließen, daß es nicht auch Körper gebe, die allen Wärmestrahlen einen gleich freien Durchgang gestatten. Und wirklich sieht man aus der Tafel, daß eine Platte Steinsalz von 2 Millimeter Dicke immer 92 Strahlen von 100 durchläßt, sie mag der Strahlung einer Flamme, des glühenden Platins, des bis 390° erhitzten Kupfers oder des siedenden Wassers ausgesetzt seyn.

Dieselbe Constanz in der Transmission beobachtet man auch, wenn man mit Wärmequellen von noch niederer Temperatur als die des siedenden Wassers experimentirt, z. B. mit Gefäsen voll Flüssigkeiten von 45° his 50° C. Es bestätigt sich auch noch bei Steinsalzstücken von 15 bis 20 Millimeter Dicke. Ich habe alle Steinsalzstücke, die ich mir verschaffen konnte, neben einander gelegt; sie bildeten zusammen eine Dicke von 86 Millimetern. Die Wärmemenge, welche von dieser Reihe von Platten durchgelassen ward, war wegen der vielen Reflexionen weit kleiner als 0,92; allein sie war für alle vier Wärmequellen immer dieselbe. Innerhalb dieser Dickengränze verhält sich also das Steinsalz wirklich gegen die strahlende Wärme wie sich Glas und

klare farblose Substanzen überhaupt gegen die Lichtstrahlen verhalten.

Diess gesetzt, ist klar, dass wenn eine jede der in der Tasel enthaltenen Substanzen wie das zweite Stück Steinsalz wirkte, d. h. wenn sie die Wärme in einem Verhältniss geringer als 0,92, aber gleich sür jede Art von Strablung, durchließe, — dann alle diese Substanzen das sür die strablende Wärme seyn würden, was die klaren mehr oder weniger dunkeln (rembrunis) Körper sür die Lichtstrablen sind. Allein sie lussen die Strablen gewisser Wärmequellen durch, und sangen die von andern aus; sie wirken also auf die Würme wie die jarbigen Mittel auf das Licht 1).

1) Wie es scheint ist Brewster bloss durch die Versuche von Delaroche über den Wärmedurchgang durch Glas und die von Seebeck über die Warmevertheilung in den Spectris ierschiedener Prismen neuerlich zu demselben Schlus gelangt (Siehe Report of the first and second meetings of the British astociation for the advancement of science. London 1833, p 294) Allein diese Versuche baben nicht bewiesen, dass die Wirmestrahlen beim Durchgang durch die körper darin eine wiehliche innere Absorption analog der des Lichts erleiden; voe Allem haben sie bei weitem nicht bewiesen, dass diese, mit der Temperatur der Warmequelle für jede Substana verschiedene Absorptionskraft in besonderen s'allen constant und der Wichung klarer furbloser Substanzen auf das Licht ganz ahnlich ver den konne. Hienach kann man sagen, dass der Schluse des Hro. Brewster noch zu voreilig war; auch stützte der berühmte Physiker Edinburgs seine Conjectur auf eine irrige Vuraussetzung. auf die nämlich, dass das Wasser auf alle Arten von Wärmestrahlen eine gleiche Absorptionskraft ausübe. Die Erfahrung führt aber zu einer entgegengesetzten Folgerung. Für die Sonnenwarme gaben wir bereits davon einen Beweis in der versebiedenen Wirkung einer Wasserschicht auf die in den Zonen des Sonnenspectrums vertheilten Temperaturen, eine Wirkung die von Strahl zu Strahl so verschieden ist, dass die Wärme des rothen Lichts die Flüssigkeit ohne merkliche Schwächung vollständig durchdringt, während die dunkle Wärme der isothermen Zone des Violetts ganalich absorbiet wird (Ann. de chim. et de phys-Decemb. 1831. - Diese Ann. Bd. XXIV S. 640); und in der

Was geschicht denn nun, wenn man ein und dasselbe Glas nach einauder verschiedenfarbigen Lichtern aussetzt? — Die Lichter von gleicher Farbe mit dem Glase werden durchgehen, die übrigen fast ganz aufgefangen werden.

Diese Analogien führen uns darauf, die Strahlungen verschiedener Wärmequellen für nicht identischer Natur zu halten, und diess scheint schon durch die Thatsache, dass der Wärmedurchlass des Glases, des Kalkspaths und jedes anderen diathermanen Körpers mit der Temperatur des strahlenden Körpers veränderlich ist, auch hinreichend erwiesen.

So sind kochendes Wasser, Kupser von 390°, glühendes Platin und die Oelslamme für uns mehr oder weniger farbige Wärmequellen, d. h. Wärmequellen, von
denen jede eine größere Menge Wärmestrahlen von gewisser Beschaffenheit liesert. Die Flamme aber liesert
Strahlen jeder Art, wie sie Lieht von allen Farben giebt.

Die Körper zerfallen in diathermane und othermane 1), und die diathermanen wiederum in universelle und partielle. Die etste dieser Galtungen ist den farblosen Mitteln analog, und besteht aus einer einzigen Substanz, dem Steinsalz; die zweite, welche den farbigen Mitteln entspricht, schließt alle in unserer Tafel enthal-

vorberigen Anmerkung haben wir geschen, dass ähnliche Erscheinungen sich auch bei den Strahlungen irdischer Wärmequellen einstellen, denn eine Wassermasse von einigen Millimetern Dicke lässt von der strahlenden Wärme entslammter Körper nur einen sehr geringen Antheil srei hindurch, und Wärmestrahlen jeden anderen Ursprungs fängt sie ganz aus.

1) Atherman bezeichnet, im Gegensatz zu diatherman, einen für die Wärme opaken Körper. Ich wähle diese Benennung bloss der Leichtigkeit des Ausdrucks wegen, ohne eine absolute Meinung damit zu verknüpfen; denn so wie es keinen Körper giebt, der bei hinreichender Dünnheit nicht etwas durchscheinend ist, so glaube ich auch, dass jede Substans bei hinlänglicher Dünnheit einige Wärmestrahlen durchlässt.

tenen Körper ein, dann die Flüssigkeiten und die diaphanen Körper überhaupt.

Was die Klasse der athermanen Körper betrifft, so glaubte ich anfangs, eine jede Substanz, die das Licht vollständig auffängt, wirke auch so auf die strahlende Wärme. Und in der That bestätigte sich diess auch in den meisten Fällen; allein spätere Ersahrungen haben mir bewiesen, dass Platten von schwarzem Glinnmer und schwarzem Glase, die das intensivste Sonneulicht vollständig aufsingen, doch die Wärme in sehr beträchtlichem Grade durchließen. Hier die Resultate:

	Es gingen durch v. 100 VV5rmestrables			
	d. Luca- telli- schen Lampe.	des glü- henden Platins.	des bis 390° er- hitzten Kupfers.	hituten
Schwarzes Glas, dick I'm,0	26	25	12	0
2 ,0	16	15,5	8	0
Schwarz. Glimm., - 0 ,6	29	28	13	0
0 ,9	20	20	9	0

Schwarzer Glimmer und schwarzes Glas, wiewohl beide vollkommen undurchsichtig, sind also diatherman, allein nur partiell diatherman, weil sie gewisse Wärmestrablen durchlassen und andere auffangen.

Bemerken wir überdieß, daß diese beiden Substanzen beinahe gleiche Mengen von der Wärme des glühenden Platins und der Oelflamme durchlassen. Bei meinen ersten Versuchen über den Durchlaß opaker Körper hatte ich gefunden, daß die Strahlen des glühenden Platins durch eine schwarze Glasplatte in größerem Verhältniß gehen als die einer Argand'schen Lampe; und da nun gerade das Entgegengesetzte bei den durchsichtigen Gläsern und andern diathermanen Körpern stattfindet, so glaubte ich anfangs, daß bei dem schwarzen Glase die Variation in der Menge der durchgelassenen

Wärme im umgekehrten Verhältniss zur Temperatur der strahlenden Quelle geschehe 1). Allein bald gewahrte ich meinen Irrthum, denn als ich zwei Glasplatten, die eine farblos und die andere schwarz und undurchsichtig, apfangs den unmittelbaren Strahlen der Locatellischen Lampe aussetzte, hierauf aber den Strahlen, die durch einen gewöhnlichen Glasschirm gegangen waren, fand ich, dass wenn der Durchlass der ersten Lamelle, wie ich schon in der ersten Abhandlung bemerkt habe, zunahm. der der zweiten abnahm. Die entgegengesetzten Variationen in den Werthen der Durchgäuge durch schwarzes und weißes Glas, rücksichtlich der verglichenen Strahlungen des glühenden Platins und der Argand'schen Lampe rührten also nicht von einer eigenthümlichen Wirkung der Wärmequellen auf die beiden Körper her, sondern von einer besonderen Abänderung, welche der cylindrische Glasschirm (die Zugröhre) der Argand'schen Lampe den ihn durchdringenden Wärmestrahlen einprägt, eine Abanderung, wodurch diese Strablen fähig werden, mehr als in ihrem natürlichen Zustande die Körper zu durchdringen.

Wir werden bald sehen, dass sast alle Schirme analoge Wirkungen hervorbringen,

Die Aebnlichkeit zwischen der Wirkung des Glases und der durchsichtigen Körper überhaupt auf die strahlende Wärme und der Wirkung farbiger Mittel auf das Licht wird von allen, von mir beobachteten Transmissionsphänomenen bestätigt, bis in's kleinste Detail.

In der That haben wir gesehen, dass die Wärmestrahlen, welche die Flamme einer Argand'schen Lampe aussendet, beim Eindringen in ein dickes Stück sarblosen Glases beträchtlich an Stärke verlieren, und darauf, in dem Maasse als sie sich weiter von der Eintrittsstäche entsernen, abnehmende Verluste erleiden. Dasselbe geschieht nun auch, wenn man einen durchsichtigen

<sup>1)</sup> Bulletin de la Societé philomatique, Juillet 1833.

gefärbten Körper, z. B. eine rothe Flüssigkeit, dem weisen Lichte aussetzt, denn dabei werden fast alle blauen, grünen, gelben u. s. w. Strahlen, welche zur Zusammensetzung dieses Lichts gehören, mehr oder weniger rasch von den vorderen Schichten der Flüssigkeit absorbirt, und bloß die rothen Strahlen gelangen bis zu einer gewissen Tiefe.

Durch die Versuche von Delaroche und anderen Physikern weiß man auch, daß die strahlende Wärme, welche eine Glasplatte durchdrungen und dabei einen gewissen Verlust erlitten hat, beim Durchgang durch eine zweite Lamelle einen verhältnißmäßig geringeren Verlust erleidet. Eben so wird das weiße Licht, welches auf eine Platte farbiger Substanz einfällt, beim Durchgang durch dieselbe bedeutend geschwächt; allein das farbige Licht, welches austritt, durchdringt eine zweite Platte derselben Substanz fast ohne eine Intensitäts-Verringerung.

Wenn eine gegebene Platte von einem durchsichtigen Körper nach einander gleichen Mengen Wärmestrahlen verschiedenen Ursprungs ausgesetzt wird, so sehen wir, dass ihr Wärmedurchlass mit der Temperatur der Quelle, d. b. mit der Natur der von dieser ausgesandten Strablen verschieden ist, und überdiels, dass die Unterschiede von einem Durchlass zum andern in dem Maasse abnehmen je dünner die Platten sind, so dass sie bei einer gewissen Dicke derselben beinahe Null werden oder streben es zu werden. Alle diese Erscheinungen finden sich wiederum beim verschiedenfarbigen Lichte, das von farbigen Mitteln durchgelassen wird; ist das Mutel 2, B. roth, so gehen desto größere Lichtmengen durch, je gröser das Verhältnis der rothen Strahlen in diesem Lichte ist; die übrigen werden mehr oder weniger absorbirt. Allein die durchgelassenen Lichtmengen nähern sich desto mehr der Gleichheit als die durchdrungene Dicke geringer ist. In der That werden die farbigen Mttel desto

blasser je dünner sie sind, und bei binreichender Dünnbeit behalten sie fast gar keine Farbe, d. h. lassen alle Arten von Lichtstrablen ohne Unterschied durch.

Endlich baben wir mehrmals in den Wärmedurchlassen durchsichtiger Substanzen große Unterschiede bemerkt. Allein diese sonderbare Thatsache, die gleichtam die Grundlage unserer Untersuchung ausmacht, hat
nichte Erstaunliches mehr, sobald man gezwungen ist, in
den klaren farblosen Körpern eine Wirkung auf die
Wärme anzunehmen, die der der farbigen Mittel auf das
Licht analog ist; denn wie die Intensität der Farbe den
Grad der Transparenz, d. h. die Anzahl der durch farbige Substanzen gehenden Lichtstrahlen entscheidet, eben
no bestimmt diese Art von unsichtbarer Würmefarbe
(teinte calorifique invisible) der durchsichtigen Körper
die mehr oder weniger beträchtliche Menge der durchgelassenen Wärme 1.

1) Da alle in der Tafel enthaltenen Substanzen, das Steinsalz ausgenommen, auf die strahlende Warme der verschiedenen Quellen in einer ähnlichen Stufenfolge wirken, so könnte man auf den ersten Blick daraus seleliefsen, dass sie einer und dersetben Gattung partiell diathermaner Substanzen angehörten, d. h. dals sie sich mit den farbigen Mitteln von einer gleichen Farbe vergleichen liefgen. Dieger Schluss ist aber nicht erlaubt. Ein Beispiel reicht hin es zu erweisen. Es sey a die Strahlengattung, welche das Mittel A durchlafet, b die vom Mittel B durchgelassenen, und e die gemeinschaftlich von A und B aufgelangenen Strabten. Gesetzt nun, eine VVarmequelle gebe auf 100 VVarmestrahlen 30 a. 306 und 40c, so ist blar, dals beide Mittel, A und B, 70 Theila Warme auflangen und 30 durchlassen werden. Indels werden die zu A heraustretenden Strahlen verschieden segn von denen, die B durchlässt. Denken wir uns nun eine zweite Wärmequelle, die 20a, 206 und 60c gieht, so hat man in den einen und dem andern Fall 80 für die aufgefangenen und 20 für die durchgelassene Menge. Der Durchlass wurde 10, und der Aussang 90 acyu, wenn die VVarmequelle 10a, 10b und 80e gabe Mithin konnen zwei Substanzen, die verschiedenen Strahlungen ausgesetzt sind. VVärmedurchlässe geben, die nicht bloss nach derselben Degradationsordnung variabel, sondern auch in ihren ganzen Vaso konnten die vom Gefäss in einer gegen die Axe schiefen Richtung ausgesandten dunkeln Wärmestrahlen nicht mehr den thermoskopischen Körper erreichen, und der Zeiger des Galvanometers blieb daher vollkommen unbewegt. Bei diesem Zustand der Dinge nahm ich ein Prisma von Steinsalz, besetigte es an den Eingang des Rohrs, mit seiner Axe vertical stehend und den brechenden Winkel nach Seite des Winkels gekehrt, den die von der Wärmequelle nach dem Ende des Rohres gezogene Linie bildete (Tas. 111 Fig. 2). Sogleich zeigte sich am Galvanometer eine starke Ablenkung. Die Wärmestrahlen traten also durch Wirkung des Prismas in das Rohr.

Um zu zeigen, dass die Wirkung in der That von der Brechung und nicht von der Erhitzung des Salzes abhing, brauchte man nur den brechenden Winkel nach der entgegengesetzten Richtung zu drehen; denn alsdann fiel die Nadel, ungeachtet der Gegenwart des Prismas, sogleich auf Null.

Eben so gut gelang der Versuch mit der Wärmeeiner Lampe oder des glühenden Platins. Die Wärmestrahlen jeglichen Ursprungs sind also brechbar wie die Lichtstrahlen,

Der Analogie nach müßte eine jede Wärmegattung wie jede Lichtgattung eine eigene Brechbarkeit besitzen, so daß, wenn man das Prisma an seinem Orte ließe und die Wärmequelle wechselte, man zugleich gezwungen seyn würde, den Winkel, welchen die Axe der Säule mit der Richtung der Strahlen macht, abzuändern, um die geenchte Wirkung auf das Galvanometer zu erhalten. Indeß, wenn man eine solche Muthmaßung auf die Probe stellt, gelangt man zu keinem entscheidenden Resultate. Dieß begreift sich leicht, wenn man erwägt, daß die Oeffnung des Rohrs einen gewissen Durchmesser hat und daß sie dem Prisma ganz nahe ist, deshalb also die gebrochenen Strahlen unter wenig verschiedenen Winkeln immer zu der Säule gelangen können, ohne daß es nö-

thig ist der Axe des Rohrs eine mehr oder weniger große Neigung zu geben.

Hier eine andere Vorrichtung, mittelst welcher man, wenn auch nicht die Brechbarkeit jeder Gattung Wärmestrahlen gennu messen, doch wenigstens beweisen kann, doss der Brechungswinkel nach der Natur der strahlenden Wärme verschieden ist.

Ich nahm einen getheilten Kreisbogen ABC (Taf. III Fig. 3) von 22 Zoll im Durchmesser, verschen mit einem Lineal CD als beweglichen Radius, auf dessen Ende eine thermo-elektrische Säule M von 15 Plattenpaaren, die in einer und derselben Linie senkrecht auf der Ebene des Kreises standen, besestigt war.

Nachdem dieser Apparat horizontal auf einen Tisch hingelegt ist, bringt man den Mittelpunkt desselben C in einen kleinen Abstand unterhalb des verticalen Steinsalz-Prismas N, so daß, wenn das Lineal CD in zweckmäfsige Stellung gebracht ist, der Bündel gebrochener Wärme auf alle Punkte der linearen Säule fallen muß.

Schliefst man die elektrische Säule mit dem Galvanoweter und führt das Lincal auf dem graduirten Kreisbogen herum, so lässt sich leicht der Punkt bestimmen, wo der Galvanometerzeiger das Maximum seiner Ablenkung erreicht; dann verändert man die strablende Quelle, lässt aber Alles Uebrige in seinem Zustand. Man erhält nun eine größere oder geringere Ablenkung als zuvor; allein um das Maximum des Effects zu erhalten, ist man genöthigt, das Lineal in der einen oder andern Richtung zu verschieben. Als ich so z. B. den Versuch mit glühendem Platin begann, d. h. als ich für dieses die Stellung der Säule ausgemittelt hatte, welche die größte Ablenkung des Galvanometers, gab, muste ich das Lineal ungefähr zwei Linien nach B fortrücken, nach der Seite, wohiu sich brechbarere Strahlen begeben würden, wenn ich statt dieser Wärmequelle eine Locatellische Lampe nahm; und ich war genötbigt, das Lineal um drei Linien trach A zu rücken, im Sinne der weniger brechbaren Strahlen, wenn ich das glühende Platin durch die bis 390° erhitzte Kupferplatte ersetzte. Was die Wärme des siedenden Wassers betraf, so gab sie eine zu schwache Wirkung, um sie mit den übrigen Wärmequellen zu vergleichen.

Nachdem nun so die Refraction der Wärmestrablen und ihre constante Transmission durch das Steinsalz hinlänglich erwiesen ist, sieht man gleich, welchen Vortheil man aus dieser Substanz für das Studium der strahlenden Wärme ziehen kann.

In der That, handelt es sich darum, die Wirkung eines heißen Körpers von kleinen Dimensionen auf große Entfernungen fortzupstanzen, so besestige man ihn im Brennpunkt einer Linse aus Steinsalz, welche die Wärmestrahlen brechen und parallel der Axe austreten lassen wird (en formant un orai phare de chaleur).

Will man außerordentlich schwache Wärmestrahlen irgend einer Quelle merkbar machen, so sange man sie mit einer Steinsalzlinse auf, in deren Brennpunkt ein thermoskopischer Körper ausgestellt ist. Durch dieses Mittel kann man mit einen bloßen Differential-Thermometer mit kleinen Kugeln sehr merkliche Zeichen der Wärme erhalten, welche von einem sehr sernen Gefäße mit heißem Wasser ausgehen.

Kurz das Steinsalz, zu Linsen oder Prismen geform, übt auf die Wärmestrablen ganz ähnliche Wirkungen aus, wie sie die optischen Instrumente bei den Lichtstrablen hervorbringen. Es bildet also für die strablende Wärme ein wahrhaftes Glas (veritable verre de la chaleur rayonnante), das einzige, welches man anwenden darf, um Intensitäts-Effecte abzuschätzen. Alle übrigen durchsichtigen Körper sind nur partiell, unvollständig, diatherman, fangen nur gewisse Wärmestrahlen auf. Hienach begreift man, auf welchen Abweg alle die Physiker gerathen sind, welche die Zusammensetzung der Sonnenwärme

mit den gewöhnlichen Prismen von Flintglas, Kronglas, Wasser, Alkohol oder anderen durchsichtigen Körpern untersuchen wollten. Es war durchaus eben so, wie wenn man sich vorgenommen hätte, das Sonnenlicht mittelst eines Prismas aus farbigem Glase zu zerlegen.

(Schlus im nachsten Heft.)

 Neunte Reihe von Experimental - Untersuchungen über Elektricität; von Hrn. M. Faraday.

(Uebersandt vom Hrn. Verlasser in einem besonderen Abzug aus den Philosoph. Transact, f. 1835, pt. II.)

§. 15. Ueber den Vertheilungseinflufs eines elektrischen Stroms auf sich selbst und den elektrischer Ströme überhaupt.

1048) Die nachstehenden Untersuchungen betreffen eine sehr merkwürdige Vertheilungswirkung elektrischer Ströme oder verschiedener Theile eines und desselben Ströms, und deuten auf einen innigen Zusammenhang dieser Wirkung mit dem Durchgang der Elektricität durch leitende Körper, selbst mit dem Ueberspringen von Funken.

1019) Die Untersuchung ging hervor aus einer mir von Hrn. Jenkin mitgetheilten Thatsache, die folgende ist. Gebraucht man einen kurzen Draht zur Verknüpfung der beiden Platten einer einfachen voltaschen Kette, so erhält man, wie man auch verfahren mag, aus diesem Draht keinen elektrischen Schlag; wendet man aber den um einen Elektromagneten geschlungenen Draht an, so fühlt man bei jedesmaliger Oeffnung der Kette einen Schlag, sobald man dabei die Enden des Drahts mit beiden Händen aufafst.

1050) Zugleich beobachtet man auch, was den Phynikern längst bekannt ist, an der Trennungsstelle einen hellen Funken.

1051) Einen kurzen Abrifs von diesen Resultaten, nebat einigen dazu gehörigen, bei Anwendung langer Drähte brobachteten Erscheinungen habe ich in den Philosophical Magazine für 1834 bekannt gemacht 1), mit Hinzusügung einiger Betrachtungen über deren Ursprung. Fernere Untersuchungen haben mich die Unrichtigkeit meiner ersten Ausichten einschen lassen, und mich zuletzt dahin geführt, diese Erscheinungen für identisch zu halten mit den Inductionsphänomenen, welche ich so glücklich war, in der ersten Reihe dieser Experimental-Untersuchungen zu entwickeln 2). Ungeachtet dieser Identität glaube ich jedoch, dass die Erscheinungen durch die Allgemeinheit und Eigentbümlichkeit der Ansichten, zu welchen sie in Betreff der elektrischen Ströme sühren, der Beachtung der K. Gesellschaft nicht unwürdig sevn werden.

2002) Der Elektromotor bestand aus einem (hohlen) Zinkcylinder, der zwischen die beiden Theile eines doppelten Kupfercylinders gesteckt war, und wie gewöhnlich durch Korkstücke an unmittelbarer Berührung deselben gehindert wurde; der Zinkcylinder war acht Zoll hoch und vier Zoll im Durchmesser. Er sowohl wie der Kupfercylinder war mit einem dicken Draht verschen, der ein Näpfehen mit Quecksilber trug, und in diesem Näpfehen wurde die Schliefsung oder Oelfnung der Kette durch gerade oder schraubenförmige Drähte oder Elektromagnete vollzogen. Diese Näpfehen sollen im Laufe dieses Außsatzes immer G und E heißen (1079).

1053) Es wurden einige Schrauben 3) angesertigt,

<sup>1)</sup> Mitgetheilt in diesen Annalen, Bd. XXXIV S. 292.

<sup>2)</sup> Diese Annalen, Bd. XXV S. 91.

<sup>3)</sup> Kurse halber ist das Wort Helix hier meistens durch Schraube wieder gegeben. P.

die ich vorher nothwendig beschreiben muss. Auf eine Pappröhre waren vier Kupferdrähte gewickelt, jeder war - Zoll dick und bildete eine Schraube in gleicher Richtung von einem Ende zum andern. Die Windungen eines jeden Drahts waren unter sich durch eine Schnur getrennt, und die über einander liegenden Schrauben durch Kattun an gegenseitiger Berührung gehindert. Die Länge der diese Schrauben bildenden Drähte war 48, 49.5. 48 und 45 Fuss. Der erste und der dritte Drabt wurden mit einander verbunden, so dass sie eine einzige Schraube von 96 Fuss Lange ausmachten, Eben so wurden der zweite und vierte Draht zu einer einzigen, also 94.5 langen Schraube verbunden, welche sich dicht au die erste anschloss. Diese Schrauben will ich durch die Zablen I und II unterscheiden. Sie wurden sorgfältig mit einem kräftigen elektrischen Strom und einem Galvapometer untersucht, und dadurch fand sich, dass sie keine Gemeinschaft mit einander batten.

1054) Eine andere Schraube wurde auf einer ähnlichen Pappröhre vorgerichtet, und dazu zwei gleiche Kupferdrähte, jeder von 46 Fuß Länge, gebraucht. Diese Drähte wurden zu einer einzigen Schraube von 92 Fuß Länge vereint, welche beinahe so lang wie die vorher genannten war (but was not in close inductive association with them). Sie sey durch die Zahl III unterschieden.

1055) Eine vierte Schraube wurde aus sehr (0,2 Zoll) dicken Kupferdraht verfertigt; der Draht war, auser den geradlinigen Stücken an den Enden, 79 Fußlang.

1056) Der hauptsächlich angewandte Elektromagnet bestand aus einem cylindrischen Stabe von weichem Eisen, 25 Zoll lang und 1,75 Zoll dick, gebogen zu einem Ring, so dass die Enden beinahe einander berührten, und unwickelt mit drei Lagen Kupferdraht, deren gleichliegende Enden zusammen verknüpst waren. Dann wurde

jedes dieser beiden Hauptenden an einen Kupferstab ge löthet, der als leitende Fortsetzung des Drahts diente. Mithin mußte sich jeder elektrische Strom, der durch einen der Kupferstäbe eintrat, in den den Ring umgebenden Schraubendrähten in drei Theile theilen, die indeß alle in gleicher Richtung fortliefen. Die drei Drähte waren daher zu betrachten als ein einziger Draht von dreifacher Dicke als der wirklich angewandte.

1057) Andere Elektromagnete ließen sich nach Belieben darstellen durch Einschiebung eines weichen Eisenstabes in einen der (1053 etc.) beschriebenen Schrabendrähte.

1058) Das angewandte Galvanometer war von roher Construction, hatte nämlich nur eine Magnetnadel and war gar nicht sehr empfindlich.

1059) Die zu betrachtenden Wirkungen hängen von dem Leiter ab, der zur Verknüpfung der Zink- und Kupferplatte des Elektrometers augewandt wird. Diesen Leiter habe ich in vier verschiedenen Gestalten angewandt: als Schraubendraht eines Elektro-Magneten (1056), als einen gewöhnlichen Schraubendraht (1053 etc.), als einen langen ausgestreckten Draht, von solcher Gestalt, dass seine Theile keinen Einsluss auf einander ausüben konnten, und als einen hurzen Draht.

dem Elektro-Magnet (1056). Als derselbe (d. h. der denselben umgebende Kupferdraht. P.) zur Schliesung des Elektromotors angewandt wurde, sand bei Vollziehung der Schliesung kein merklicher Funke statt; allein bei Aushebung derselben erschien ein sehr großer und heller Funke mit bedeutender Verbrennung des Quecksilbers. Eben so verhielt es sich mit dem Schlag. Wen die Hände mit Salzwasser benäst waren, und sie mit den gehaltenen Drähten in guter Berührung standen, konnte beim Schließen des Elektromotors kein Schlag verspürt werden, wohl aber beim Oessinen ein starker.

als verbindender Leiter gebraucht ward, erschien auch beim Oeffnen ein guter Funke, beim Schliefsen aber keiner (kein merkbarer). Der Versuch, mit diesen Schrauben einen Schlag zu bekommen, schlug anfangs fehl. Als ich indess die Schrauben I und II mit ihren gleichliegenden Enden verknüpste, so dass sie als eine einzige Schraube mit doppelt so dickem Draht anzusehen waren, konnte ich so eben eine Empfindung erhalten. Bei Anwendung der Schraube mit dickem Draht (1055) erhielt ich jedoch einen unverkennbaren Schlag. Als ich die Zunge zwischen zwei Silberplatten brachte, die durch Drähte mit den Theilen in Gemeinschaft standen, welche die Hände früher berührten (1064), gab es beim Oeffnen einen starken Schlag, beim Schliefsen keinen.

1062) Das Vermögen, diese Erscheinungen hervorzurüfen, ist daher sowohl in der einfachen Schraube als in dem Elektromagnet vorhänden; allein keineswegs in gleichem Grade.

1063) Als ein Stab weichen Eisehs in die Schraube gesteckt ward, wurde er ein Elektromagnet (1057), und sogleich wuchs die Krast der letzteren bedeutend. Die Hineinsteckung einer Kupserstange in die Schraube bewirkte keine Veränderung; die Wirkung war wie bei einer blossen Schraube. Die beiden Schrauben I und II, zu Einer Schraube von doppelter Länge verbunden, erzeugten eine größere Wirkung als I oder II für sich.

1061) Bei Vertauschung der Schraube mit dem blofsen langen Draht wurden die folgenden Wirkungen
erbalten. Ein Kupferdraht, 0.18 Zoll dick und 132 Fuß
lang, wurde auf dem Fußboden des Laboratoriums ausgebreitet und als Schliefsleiter (1059) angewandt; er gab
heim Schliefsen keinen sichtbaren Funken, wohl aber
beim Oeffnen einen hellen, jedoch einen nicht so hellen als die Schraube (1061). Beim Bemühen im Moment des Oeffnens einen elektrischen Schlag zu erhal-

ten, gelang es nicht, einen solchen in den Händen fühlbar zu machen; allein als ich zwei Silberplatten, die durch kleine Drähte mit den Enden des Hauptdrahtes verbunden waren, anwandte, und die Zunge zwischen dieselbe brachte, gelang es, in dem Mund einen starken Schlag zu bekommen, und leicht war es auch, eine Butte (flounder), einen Aal oder Frosch in Zuckungen zu versetzen. Keiner dieser Essecte liess sich direct mit dem Elektromotor erhalten, d. b. wenn Zunge, Frosch oder Fisch auf ähnliche, also vergleichende Weise in die Bahn der Communication zwischen der Zink- und Kupferplatte eingeschaltet wurde, Platten, die sonst überall durch die zur Erregung angewandte Säure getrennt waren. Der helle Funken und der Schlag, die nur beim Oeffnen der Kette erschienen, sind daher Wirkungen gleicher Art mit denen, welche im höheren Grade durch die Schraube und in noch böherem Grade durch den Elektromagneten (d. b. durch den um ihn gewickelten Draht. P.) erzeugt wurden.

1065) Um einen ausgestreckten Draht mit einer Schraube zu vergleichen, wurden die Schraube I, welche 96 Fuß Draht enthielt, und ein eben so langer und dicker Draht, der auf dem Fußboden des Laboratoriums ausgebreitet lag, abwechselnd als Schließleiter angewandt. Die erste gab, im Moment des Oessnens, einen weit helleren Funken als der letztere. Eben so gab ein 28 Fuß langer Kupserdraht, zu einer Schraube ausgerollt, beim Oessnen der Kette einen guten Funken; als deraelbe Draht darauf aber rasch ausgebreitet und wieder angewandt wurde, gab er einen kleineren Funken als zuvor, wiewohl nichts als seine Schraubensorm geändert worden war.

1066) Da die Ueberlegenheit einer Schraube über einen bloßen Draht wichtig ist für die Einsicht in die Ercheinung, so war ich angelegentlich bemüht, diese Thatsache genau fest zu stellen. Zu dem Ende bog ich einen 67 Fuß langen Draht in der Mitte, so daß er doppelte Enden bildete, die mit dem Elektromotor in Gemein-

wurde zu einer Schraube aufgerollt, die andere blieb ausgestreckt. Als diese nun abwechselnd als Schließleiter angewandt wurden, gab die Schraube bei weitem den stärkeren Funken. Sie gab sogar einen stärkeren Funken als im Fall sie und die ausgestreckte Drahtbälfte gemeinschaftlich als doppelter Leiter angewandt wurden.

1067) Wenn ein kurzer Draht angewandt wird, verschwinden alle diese Wirkungen. Ist er nur zwei bis drei Zoll lang, kann schwerlich beim Oeffnen ein Funke erhalten werden. Ist er aber zehn bis zwölf Zoll lang und mäßig dick, so läßt sich leichter ein kleiner Funke bekommen. So wie die Länge wächst, wird der Funke verhältnißmäßig stärker, bis er, wegen tibergroßer Länge des Drahts und daraus entspringenden Widerstands gegen die Leitung, wieder schwächer wird.

Folgendem hervor. Ein 114 Fuss sanger und 18 Zoll dicker Kupserdraht wurde auf dem Fussboden ausgebreitet und als Schließleiter angewandt; er blieb kalt, gab aber beim Oeffnen der Kette einen hellen Funken. Nachdem er so über Kreuz gelegt worden, dass er mit sich selbst nahe an den Enden in Berührung stand (Being crossed so that the terminations were in contact near the extremities) ward er wieder als Leiter gebraucht, nur zwölf Zoll von ihm waren in den Bogen eingeschlossen. Vermöge der größeren Menge durch ihn gebender Elektricität wurde der Draht sehr heiß, und dennoch war beim Oeffnen der Kette kaum ein Funke sichtbar. Der Versuch wurde mit einem ½ Zoll dicken und 36 Fuß langen Draht wiederholt, aber mit gleichem Ersolg.

1069) Dass die Wirkungen und auch der Vorgang (effects and also the action) bei allen diesen Versuchen einerlei sind, erhellt daraus, dass die ersteren sich von den, welche der kürzeste Draht liesert, bis zu denen des stärksten Elektro-Magneten allmälig steigern lassen.

Diese Verfolgung der Vorgänge durch Experiment und Raisonnement von den Resultaten der kräftigsten Apparate an bis zu denen sehr schwacher ist von großem Vortheil für die Ermittlung der wahren Ursachen einer Erscheinung.

dem als Leiter dienenden Drahte ab; denn sie verändert sich, so wie der Draht in seiner Länge oder Anordnung geändert wird. Der kürzeste Draht, kann man annehmen, zeigt vollständig den Funken oder Schlag, welchen der Elektromotor durch seine eigene directe Kraft crzeugt; all die übrige Kraft, welche die beschriebenen Vorrichtungen erregen, entspringt dagegen aus einer entweder dauernden oder vorübergehenden Abänderung (affection) des Stroms in dem Drahte selbst. Indefs soll vollständig nachgewiesen werden (1089, 1100), dafs es ein momentaner Effect ist, nur erzeugt in dem Augenblick des Oeffnens der Kette.

1071) So lange der Strom besteht, vom Augenblick nach dem Schließen bis zu dem vor dem Oessnen der Kette, findet keine Veränderung in der Quantität und Intensität statt, ausgenommen, was davon herrührt, dass ein langer Draht dem Durchgang der Elektricität einen gröseren Widerstand leistet als ein kurzer. Um diesen Punkt in Betreff der Quantität zu ermitteln, wurden die Schraube I (1053) und das Galvanometer (1058) gemeinschaftlich als Theile des Schliessbogens eines kleinen Elektromotors angewandt und die Ablenkung des Galvanometers beobachtet. Dann wurde ein Stab von weichem Eisen in die Schranbe gesteckt, und sobald der momentane Effect vorüber war, die Nadel also stationär geworden, wiederum beobachtet, und dabei gesunden, das sie noch auf demselben Theilpunkt stand wie zuvor. bei Fortdauer des Stroms durch den Draht gehende Quantität war also gleich mit und ohne Anwendung von weichem Eisen.

1072) Dass die Qualität der Intensität des constan-

ten Stroms nicht mit den Umständen variire, welche die besagten eigenthümlichen Resultate begünstigen, so daß sich daraus eine Erklärung dieser Resultate ergäbe, wurde auf folgende Weise ermittelt. Der durch einen Elektromotor erregte Strom wurde durch kurze Drähte geleitet. und seine Intensität dadurch ermittelt, dass wan seiner elektrolysirenden Krast verschiedene Substanzen unterwarf (912, 966 etc.); darauf wurde er durch die Dräbte eines starken Elektromagneten (1056) geleitet, wiederum durch dasselbe Mittel auf seine Intensität geprüft, und noch unverändert gefunden. Ueberdiess liefert die Constanz der bei dem obigen Versuch (1071) durchgegangenen Quantitut einen ferneren Beweis, dass die Intensität nicht variirt haben konnte. Denn wäre sie durch die Hineinsteckung des weichen Eisens erhöht worden, batte man allen Grund zu glauben, dass die in einer gegebenen Zeit übergegangene Quantität ebenfalls vermehrt sevn würde.

1073) Thatsache ist, dass bei mannigfaltig abgeänderten Versuchen, der permanente Strom an Kraft verliert, so wie die Wirkungen beim Oeffnen der Kette erhöht werden. Diess geht aus den vergleichenden Versuchen mit langen und kurzen Drähten (1068) zur Genüge hervor, und zeigt sich noch auffallender durch den folgenden. Man löthe einen dünnen (0,01 Zoll dicken) Platindraht von 1- bis 2 Zoll Läuge an das eine Ende des laugen Verbindungsdrahts, und auch ein genau eben so langes Stück desselben Platindrabts an das Ende des kurzen Verbindungsdrahts. Um dann die Effecte dieser beiden Verbindungen zu vergleichen, schließe und öffne man die Kette zwischen diesen Platinspitzen und dem Quecksilher in dem Näpschen G oder E (1079). Bei Anwendung des kurzen Verbindungsleiters wird der Plaundraht, wegen der Menge von Elektricität, durch den constanten Strom in's Glühen versetzt werden; allein beim Oelinen der Kette wird schwerlich ein Funke sichtbar seyn; wendet man dagegen den längeren Verbindungsleiter an, welcher durch seinen Widerstand den Strom schwächt, so bleibt das Platin bei dem Durchgang des Stromes kalt, aber diess giebt einen hellen Funken im Moment da man den Strom unterbricht. So zeigt sich dann das sonderbare Resultat, dass man von dem starken Strom einen schwachen Funken und Schlag, von einem schwachen Strome dagegen starke Wirkungen bekommt. Funke und Schlag im Moment des Oessnens der Kette, wiewohl hervorgehend aus der großen Intensität und Quantität des Stroms in diesem Moment, sind also keine Anzeiger oder Messer der Intensität oder Quantität des vorher durchgehenden constanten Stroms, durch welchen sie zuletzt erzeugt werden.

1074) Will man den Funken nach seiner relativen Helligkeit als Anzeiger dieser Wirkungen gebrauchen, so ist es sehr wichtig, sich gewisser, mit seiner Erzeugung und seinem Ansehen verknüpften Umstände wohl zu erinnern. Unter einem gewöhnlichen elektrischen Funken versteht man das leuchtende Erscheinen der eine Strecke von Luft oder eine andere schlecht leitende Substanz plötzlich durchdringenden Elektricität. Ein voltascher Funke ist zuweilen von derselben Natur; allein für gewöhnlich entspringt er aus dem Glühen und selbst Verbrennen einer kleinen Portion eines guten Leiters, und dies ist speciell der Fall, wenn der Elektromotor nur aus einem oder einigen Plattenpaaren besteht. Diess lässt sich sehr gut beobachten, wenn eine oder beide Metallfachen, die sich berühren sollen, starr und zugespitzt sind. Im Moment, da sie in Berührung kommen, geht der Strom über, er erhitzt, glüht und verbrennt sogar die Berührungspunkte, und die Erscheinung macht sich so, wie wenn der Funke beim Schliefsen der Kette überspränge, wogegen es nur ein Fall eines, nach vorheriger Schließung, durch den Strom hervorgebrachten Glübens ist, und vollkommen analog dem Glüben eines feinen

Platindrahts, welcher die Enden der voltaschen Batterie

1075) Wenn Quecksilber zu einer oder beiden Berührungsflächen genommen ist, wird die Helligkeit des Funkens bedeutend verstärkt. Allein da diese Verstärkung von der Einwirkung auf das Metall und wahrscheinlich von der Verbrennung desselben herrührt, so dürfen dergleichen Funken auch nur verglichen werden mit andern aus Quecksilberslächen gezogenen Funken, und nicht mit denen, die man z. B. aus Platin - oder Goldstächen richt, denn diese sind, bei gleicher Menge von übergegangener Elektricität, weit weniger hell. Es ist selbst nicht unwahrscheinlich, dass die für gewöhnlich eintretende Verbrennung sogar auf die Dauer des Lichtes einwirkt, dass Funken, gezogen aus Quecksilber, Kupfer und anderen breunbaren Körpern, eine merklich längere Dauer haben als diejenigen, welche zwischen Platin und Gold überspringen.

1076) Wenn das Ende eines kurzen sauberen Kupferdrahts, welcher au der einen Platte eines Elektromotors befestigt ist, sorgsam auf die mit der anderen Platte verbundenen Quecksilbersläche herabgelassen wird, so kann man einen fast continuirlichen Funken erhalten. Diess schreibe ich einer Reihe von Wirkungen solgender Art zu: Zuerst Berührung, - dann Glüben der Berührungspunkte, - Zurückweichen des Quecksilbers als mechanisches Resultat der an der Berührungsstelle entwikkelten Hitze und des elektro-magnetischen Zustandes der Theile in diesem Moment 1), - Unterbrechung des Contacts und Erzeugung des davon abhängigen eigenthümlichen starken Effects, - Erneuung des Contacts durch Rückkehr der Obersläche des undulirenden Quecksilbers, - und dann eine Wiederholung derselben Reihe von Effecten, und zwar mit solcher Schnelligkeit, dass daraus

<sup>1)</sup> Quarterly Journal of Science, Vol. XII p. 420.

der Aublick einer continuirlichen Entladung bervorgebt. Wenn man statt des kurzen Drahts einen langen Draht oder einen Elektromaguet (d. h. den Draht desselben. P.) anwendet, läßt sich eine ähnliche Erscheinung dadurch hervorbringen, dass man das Quecksilber durch Erschütterungen seines Gefäses in Schwingungen versetzt; allein die Funken folgen einander nicht so rasch, um den Auschein eines continuirlichen Funken zu erzeugen, weil, wenn ein langer Draht oder ein Elektromagnet gebraucht wird, zur vollen Entwicklung des Stroms (1101. 1106) und zur vollen Aushörung desselben eine gewisse Zeit ersorderlich ist.

Erscheinungen zurück. Der erste Gedanke der sich darbietet, ist: dass die Elektricität in dem Drahte mit Etwas, einem Momente oder einer Trägheit Achnliches circulire, und dass dadurch ein langer Draht in dem Augenblick, da der Strom gehemmt wird, Essecte erzeuge, die ein kurzer Draht nicht hervorbringen kann. Eine solche Erklärung wird jedoch durch die Thatsache niedergeschlagen, dass ein Draht von gleicher Länge die Wirkungen in sehr verschiedenen Graden hervorbringt, je nachdem er einsach ausgestreckt, oder zu einer Schraube ausgerollt, oder um einen Elektromagneten (1069) gewickelt ist. Die (1089) angesührten Versuche werden noch ausfallender zeigen, dass die Idee von einem Momente unhaltbar ist.

1078) Der helle Funke an dem Elektromotor und der Schlag in den Armen scheinen mir offenbar von Einem Strom in dem langen Drahte berzurühren, der durch den doppelten Weg, welcher sich ihm durch den Körper und durch den Elektromotor darbietet, in zwei Theile zerfällt. Denn daß der Funke an der Stelle der Treunung zwischen Draht und Elektromotor nicht aus einer directen Einwirkung des letzteren, sondern aus einer unmittelbar in dem Verbindungsdraht ausgeübten Kraft ent-

Platindrahts, welcher die Enden der voltaschen Batterie verbindet.

1075) Wenn Quecksilber zu einer oder beiden Berührungsflächen genommen ist, wird die Helligkeit des Funkens bedeutend verstärkt. Allein da diese Verstärkung von der Einwirkung auf das Metall und wahrscheinlich von der Verbrennung desselben herrührt, so dürsen dergleichen Funken auch nur verglichen werden mit andern aus Quecksilberflächen gezogenen Funken, und nicht mit denen, die man z. B. aus Platin- oder Goldslächen zicht, denn diese sind, bei gleicher Menge von übergegangener Elektricität, weit weniger hell. Es ist selbst nicht unwahrscheinlich, dass die für gewöhnlich eintretende Verbrennung sogar auf die Dauer des Lichtes einwirkt, dass Funken, gezogen aus Onecksilber, Kupfer und anderen brennbaren Körpern, eine merklich längere Dauer haben als diejenigen, welche zwischen Platin und Gold überspringen.

1076) Wenn das Ende eines kurzen sauberen Kupferdrahts, welcher an der einen Platte eines Elektromotors befestigt ist, sorgsam auf die mit der anderen Platte verbundenen Quecksilberfläche herabgelassen wird, so kann man einen fast continuirlichen Funken erbalten. Diess schreibe ich einer Reihe von Wirkungen solgender Art zu: Zuerst Berührung, - dann Glüben der Berührungspunkte, - Zurückweichen des Quecksilbers als mechanisches Resultat der an der Berührungsstelle entwikkelten Hitze und des elektro-magnetischen Zustandes der Theile in diesem Moment 1), - Unterbrechung des Contacts und Erzeugung des davon abhängigen eigenthümlichen starken Effects, - Erneuung des Contacts durch Rückkehr der Oberstäche des undulirenden Quecksilbers, - und dann eine Wiederholung derselben Reihe von Effecten, und zwar mit solcher Schnelligkeit, dass darans

<sup>1)</sup> Quarterly Journal of Science, Vot. XII p. 120.

der Anblick einer continuirlichen Entladung bervorgeht. Wenn man statt des kurzen Drahts einen laugen Draht oder einen Elektromaguet (d. h. den Draht desselben. P.) anwendet, lasst sich eine ähnliche Erscheinung dadurch hervorbringen, dass man das Quecksilber durch Erschütterungen seines Gefasses in Schwingungen versetzt; allein die Funken folgen einander nicht so rasch, um den Anschein eines continuirlichen Funken zu erzeugen, weil, wenn ein langer Draht oder ein Elektromagnet gebraucht wird, zur vollen Entwicklung des Stroms (1101, 1106) und zur vollen Aushörung desselben eine gewisse Zeit ersorderlich ist.

Erscheinungen zurück. Der eiste Gedanke der sich darbietet, ist: dass die Elektricität in dem Drahte mit Etwas, einem Momente oder einer Trägheit Achnliches circulire, und dass dadurch ein langer Draht in dem Augenblick, da der Strom gehemmt wird, Essecte erzeuge, die ein kurzer Draht nicht hervorbringen kann. Eine solche Erklärung wird jedoch durch die Thatsache niedergeschlagen, dass ein Draht von gleicher Läuge die Wirkungen in sehr verschiedenen Graden hervorbringt, je nachdem er einsach ausgestreckt, oder zu einer Schraube ausgerollt, oder um einen Elektromagneten (1069) gewickelt ist. Die (1089) angesührten Versuche werden noch aussaltender zeigen, dass die Idee von einem Momente unhaltbar ist.

1

1078) Der helle Funke an dem Elektromotor und der Schlag in den Armen scheinen mir offenbar von Einem Strom in dem langen Drahte herzurühren, der durch den doppelten Weg, welcher sich ihm durch den Körper und durch den Elektromotor darbietet, in zwei Theile zerfällt. Denn daß der Funke an der Stelle der Trennung zwischen Draht und Elektromotor nicht aus einer directen Einwirkung des letzteren, sondern aus einer unmittelbar in dem Verbindungsdraht ausgeübten Kraft ent-

springe, scheint wir unzweiselhaft (1070). Daraus solgt, dass man durch Anwendung eines besseren Leiters an der Stelle des menschlichen Körpers hier diesen Extrastrom gänzlich übergehen lassen, ihn von dem durch unmittelbare Action des Elektromotors erzeugten trennen, und seiner Richtung nach gesondert von jeder Störung von Seiten des ursprünglichen und erzeugenden Stroms untersuchen könne. Diese Folgerung ergab sich als richtig. Denn als die beiden Euden des Hauptdrahts durch einen Querdraht von zwei bis drei Fuss Länge verbunden wurden, dort, wo die Hände den Schlag gefühlt hatten, ging der Extra-Strom ganz diesen neuen Weg, und zugleich wurde an der Trennungsstelle am Elektromotor kein besserer Funke erhalten als mit einem kurzen Draht.

1079) Den so getrennten Strom untersuchte ich mittelst eines Galvanometers und Zersetzungsapparats, die in die Bahn dieses Drahts gebracht wurden. Ich will immer von ihm als vom Strom in dem Querdrahte oder den Querdrähten sprechen, damit hinsichtlich seines Orts oder seines Ursprungs kein Missverständniss entstehe. In Fig. IV Tas. III stellen Z und C die Zink- und Kupserplatte vor, G und E die Näpschen mit Quecksilber, wo der Contact vollzogen oder unterbrochen wird (1052), A und B die Enden von D, dem zur Schließung der Kette angewandten langen Draht, Schraubendraht oder Elektromagnet; N und P sind die Querdrähte, welche entweder bei x in Berührung gebracht, oder mit einem Galvanometer (1058) oder Elektrolysirungsapparat (312. 316) verbunden werden.

Dass von dem Strom in dem Querdraht ein Schlag erzeugt wird, D mag ein lang ausgestreckter oder ein achtaubenschrinig ausgerollter Draht oder ein Elektromagnet seyn, ist bereits beschrieben worden (1064, 1061, 1060).

1080) Der Funke des Querdraht-Stroms liefs sich bei x in folgender Weise erhalten. D ward zu einem

Elektromagneten gewacht, die Metall-Enden bei z wurden dicht zusammen gebalten oder leicht gegen einander gerieben, während der Contact bei G oder E abgebrochen ward. Wenn die Communication bei & vollkommen war, erschien bei G oder E wenig oder gar nichts von einem Funken. War bei x der Zustand der Nähe gunstig für das verlangte Resultat, so ging daselbet in dem Moment der Trennung ein heller Funke über, während bei G und E keiner erschien. Dieser Funke war der leuchtende Durchgang des Extra-Stroms durch die Querdrähte. Wenn bei z kein Contact oder Uebergang des Stroms vorhanden war, so erschien der Funke bei G oder E, indem der Extra-Strom seinen Weg durch den Elektromotor selbst erzwang. Dieselben Resultate ergaben sich auch, wenn bei D ein Schraubendraht oder statt des Elektromagueten ein ausgestreckter Drabt angewandt wurde.

1081) Als bei x ein zarter Platindraht eingefügt, und bei D der Elektromagnet angewandt wurde, traten, so lange die Kette geschlossen blieb, keine sichtbaren Wirkungen ein. So wie aber bei G oder E der Contact unterbrochen ward, gerieth der zarte Platindraht augenblicklich in's Glühen und Schmelzen. Ein langer oder dicker Draht konnte so ajustirt werden, dass er bei x jedesmal wenn der Contact bei G oder E unterbrochen ward, in's Glühen kam, ohne zu schmelzen.

1082) Mit Drähten oder Schraubendrähten ist er etwas schwierig diese Wirkung zu erhalten, und zwar aus sehr einfachen Gründen. Bei den Schrauben I, II oder III fand, wegen der Länge ihrer Drähte, eine solche Verlangsamung des elektrischen Stroms statt, dass während der Fortdauer des Contacts, an den Querdräbten, in Folge der durch sie gehenden Portion von Elektricität ein Platindraht von 0,02 Zoll Dicke und einem vollen Zoll in Länge glübend erhalten werden konnte. Es ist also ummöglich die besonderen Wirkungen beim

Schließen und Oeffnen von dieser unausgesetzten Wirkung zu unterscheiden.

1083) Bei Anwendung der dickdrahtigen Schraube (1055) ergaben sich dieselben Resultate. Ausgehend von der bekannten Thatsache, dass elektrische Ströme von großer Quantität, aber geringer Intensität, wohl fähig sind, dicke Drähte in's Glüben zu versetzen, nicht aber dünne, gebrauchte ich jedoch bei x einen sehr dünnen Platindraht, und verringerte seinen Durchmesser so weit, bis bei G und E ein Funke erschien, wenn der Contact daselbst unterbrochen ward. Ein ein Viertelzoll langes Stück eines solchen Drahts konnte bei x eingeschaltet werden, ohne durch die bei G und E unterhaltene Berührung in's Glüben zu kommen; als aber an einer dieser Stellen die Berührung unterbrochen ward, wurde dieser Draht rotbglühend. Durch diese Methode ist also erwiesen, dass in diesem Momente ein inducirter Strom entsteht.

den Strom des Querdrahts bewirkt, und zu dem Ende bei D ein Elektromagnet, so bei x ein Zersetzungsapparat mit Jodkalium-Lösung in Papier angewandt (1079). Die Leitungskraft des Verbindungssystems ABD war binreichend den primären Strom vollständig fortzustihren, und daher fand, so lange die Berührung bei G und E unterhalten ward, keine chemische Action bei x statt. Allein so wie diese Berührung unterbrochen ward, trat bei x sogleich Zerselzung ein. Das Jod erschien am Draht N und nicht am Draht P, was beweist, dass der bei Unterbrechung des Contacts durch die Querdrähte gehende Strom die ungekehrte Richtung von dem mit einem Pseil bezeichneten Strom besitzt, d. h. von dem, welchen der Elektromotor durchgesandt haben würde.

1085) Bei diesem Versuch tritt an der Trennungsstelle ein beller Funke auf, was beweist, dass nur ein kleiner Theil des Extra-Stroms bei x durch den Apparat geht, wegen der geringeren Leitungskraft des letzteren.

1086) Mit bloßen Schraubendrähten, und Drähten fand ich es schwierig chemische Zersetzungen zu erhalten, weil diese Vorrichtungen eine geringe Inductivkraft besitzen, und weil, sobald ein sehr kräftiger Elektromotor angewandt wird (1082), bei x ein starker constanter Strom durchgeht.

1087) Die lehrreichste Reihe von Resultaten ergab sich, wenn bei z ein Galvanometer eingeschaltet wurde. Als bei D ein Elektromagnet angewandt und der Contact (bei G und E) unterhalten wurde, zeigte die Ablenkung der Magnetnadel einen von P nach N, also in Richtung des Pfeiles gebeuden Strom an; der Querdraht diente dabei zur Leitung eines Theils der durch den Elektromotor erregten Elektricität und die Vorrichtung ABD. wie es der Pfeil anzeigt, zur Leitung des andern und bei weitem größeren Theils. Nun wurde die Nadel, mittelst Stifte, die an die entgegengesetzten Seiten seiner beiden Enden gehalten wurden, in ihre natürliche Lage, in die, welche sie ohne Einwirkung eines Stroms einnahm, zurückgeführt, und darauf die Berührung bei G oder E unterbrochen; sogleich wich sie stark nach der entgegengesetzten Seite ab, und bewieß so, in Uebereinstimmung mit den chemischen Wirkungen (1084), dass der Extra-Strom in den Querdrähten eine umgekehrte Richtung hatte als durch den Pseil angegeben ist, d. h. als der durch die directe Action des Elektromotors erzeugte Strom 1).

1088) Mit dem bloßen Schraubendraht würden sich diese Wirkungen schwerlich erhalten lassen, weil dieser

<sup>1)</sup> Es ward durch Versuche ausgemittelt, dass, wenn ein starker Strom bloss durch das Galvanometer geleitet und die Nadel auf obige Art in ihre natürliche Lage zurückgeführt wurde, bei Aufhebung des Stroms keine Vibration der Nadel in entgegengesetzter Richtung stattfand.

cine geringere vertheilende Kraft besitzt, weil der Galvanometerdraht selbst durch Vertheilung entgegengesetzt wirkt, und wegen anderen Ursachen. Bei dem bloßs ausgestreckten Draht baben alle diese Umstände einen noch größeren Einfluß, und daher giebt derselbe noch weniger Aussicht auf einen Erfolg.

1089) Diese Versuche, welche in der Quantität, Intensität und selbst Richtung einen Unterschied zwischen den primären oder erzeugenden Strom und den Gegenstrom (Extra-current) festsetzen, ließen mich schließen, daß der letztere identisch war mit dem in der ersten Reihe dieser Untersuchungen (6. 26) 1) beschriebenon inducirten Strom; und bald war ich im Stande diese Ausicht zu erweisen, und zugleich die beiden Ströme nicht theilweis, sondern gänzlich von einander zu trennen.

1090) Die doppelte Schraube (1053) wurde so vorgerichtet, dass I den Verbindungsdraht zwischen den Platten des Elektromotors abgab, Il aber außerhalb des Stroms sich befand und mit seinen Enden frei war. Bei dieser Anordnung gab I zur Zeit und am Ort der Trenoung (von dem Elektromotor. P.) einen guten Funken. Nun verknüpste ich die Enden von II mit einander, so daß ein geschlossener Draht gebildet wurde, liess aber I unverändert. Allein nun konnte mit letzteren am Trennungsort kein oder ein kaum sichtbarer Funke erhalten werden. Jetzt wurden die Enden von 11 bloss so dicht an einander gehalten, dass wenn ein Strom diesen Draht entlang lief, er als Funke erscheinen musste, und auf diese Weise wurde aus II ein Funke erhalten, wenn die Verbindung von I mit dem Elektromotor unterbrochen ward, statt dass er früher (als die Enden von II einander nicht so nabe gebracht waren. P.) an dem abgehobenen Ende von I selbst erschien.

1091) Nach Einschaltung eines Galvanometers oder Zersetzungsapparats in den von der Schraube II gebilde-

<sup>1)</sup> Annalen, Bd XXV S. 92 and 98.

ten Kreises konnte ich durch den inducirten Strom, welcher bei Unterbrechung des Contacts der Schranbe I mit dem Elekromotor entstand, und selbst durch den, welcher bei Herstellung dieses Contacts erregt ward, leicht Ablenkungen oder Zersetzungen erhalten, und in beiden Fällen zeigten die Resultate bei den beiden so erzeugten inducirten Strömen entgegengesetzte Richtungen an (26).

1092) Alle diese Erscheinungen, mit Ausnahme der Zersetzungen, ließen sich auch mit zwei langen ausgestreckten Drähten erhalten, die nicht die Gestalt von Schrauben besaßen, aber dicht neben einander lagen. Und so ergab sich, dass der Extra-Strom sich aus dem Drabt. der den ursprünglichen Strom leitete, auf den benachbarten Draht übertragen, und zugleich, sowohl in Richtung wie in jeder anderen Hinsicht, identificiren lasse mit den durch Induction erregbaren Strömen (1089). Mit dem Funken und dem Schlag bei Unterbrechung des Contacts verhält es sich demnach so: Wenn ein Strom durch einen Draht geleitet wird, und ein anderer Draht, der einen geschlossenen Kreis bildet, befindet sich dem ersten parallel gelegt, so wird, im Moment da im ersten Draht der Strom unterbrochen wird, in dem zweiten Draht ein Strom in gleicher Richtung erregt, und der erste zeigt alsdann nur einen schwachen Funken; allein, wenn der zweite Draht fortgenommen wird, veranlasst die Abtrennung des ersten Drahts (von dem Elektromotor. P.) in diesem Drahte selbst einen Strom in gleicher Richtung, der einen starken Funken erzeugt. Der starke Funke aus dem einfachen langen Draht oder dem Schraubendraht im Moment der Abtrennung (von dem Elektromotor P.) ist daher das Aequivalent des Stroms, welcher in einem benachbarten Draht erzeugt seyn würde, weun ein solcher zweiter Strom gestattet wäre.

1093) Betrachtet man die Erscheinungen als die Resultate der Vertheilung elektrischer Ströme, so wird Manches bei den früheren Versuchen weit deutlicher, so z. B. die Verschiedenheit der Wirkungen kurzer und langer Dräbte, Schraubendrähte und Elektromagnete (1069). Beobachtet man die vertheilende Wirkung, welche ein fusalanger Drabt auf einen daneben liegenden Draht von ebenfalls der Länge eines Fusses ausübt, so findet man sig sehr gering; leitet man aber denselben Strom durch einen Draht von funfzig Fuß Länge, so erregt er, im Moment da mit ihm der Elektromotor geschlossen oder geöffnet wird, in einem benachbarten Draht von funfzig Fals Länge einen weit kräftigeren Strom, und jede Verlängerung des Drahts erhöht die Somme der Wirkung, Aus denselben Gründen (by parity of reasoning) würde eine ähnliche Wirkung eintreten, wenn der leitende Draht zugleich der ist, in welchem der inducirte Strom gebildet wird. Diess ist der Grund (hence the reason) warum ein langer Draht beim Oelfnen der Kette einen helleren Funken giebt als ein kurzer (1068), wiewohl er weit weniger Elektricität leitet.

1094) Wenn ein langer Draht zu einer Schraube aufgerollt wird, so ist er, beim Oeffnen der Kette, noch wirksamer in Hervorbringung von Funken und Schlägen; denn durch die vertheilende Einwirkung der Windungen auf einander verstärkt eine jede die benachbarte und wird von ihr verstärkt, wodurch dann die Summe der Wirkung sehr erhöht wird.

1095) Durch einen Elektromagneten wird die Wirkung noch weit mehr verstärkt, weil das durch die Kraft des continuirlichen Stroms magnetisirte Eisen seinen Magnetismus in dem Momente der Aufhörung des Stroms verliert, und, wenn diefs geschieht, in dem um ihn geschlungenen Draht einen elektrischen Strom zu erregen trachtet (37. 38), übereinstimmend mit demjenigen, welchen die Aufhörung des Stroms in dem Schraubendraht in diesem selbst ebenfalls hervorzurusen sucht.

1096) Durch Anwendung der früherhin (6. etc.) auf-

gestellten Gesetze der Vertheilung elektrischer Ströme lassen sich verschiedene Versuche erdenken, deren Re sultate als Beweise für die Richtigkeit der eben gegebenen Ansichten dienen können. Wenn so z. B. ein langer Draht von der Mitte aus zusammengeschlagen wird, so dass der Strom in den beiden Hälsten entgegengesetzte Wirkung ausüben muß, so darf er bei Oelfnung der Kette keinen merkbaren Funken geben, und diefs ist wirklich der Fall, denn ein mit Seide besponnener Draht von 40 Fuß Länge, von der Mitte aus zusammengeschlagen, und bis vier Zoll von den Enden dicht zusammengebunden, gab in diesem Zustand kaum einen wahrnehmbaren Funken; als derselbe Draht aber aus einander gebreitet wurde, gab er einen sehr guten Funken. Als die beiden Schrauben I und II an einer Seite mit ihren Enden verknüpft, und darauf die beiden andern Enden zur Schliefsung des Elektromotors gebraucht wurden, so dass beide Schrauben eine einzige lange Schraube bildeten, deren Hälften entgegengesetzte Richtungen hatten, - er hielt ich kamn einen wahrnehmbaren Funken, selbst wenn ein Stab von weichem Eisen in die Schraube gelegt worden, die doch beinahe 200 Fuss Draht enthielt. Wurden dagegen die beiden Schrauben in übereinstimmender Richtung zu einer einzigen Schraube verbunden, so gab diese einen sehr bellen Funken.

1097) Achnliche Beweise lassen sich aus der gegenseitigen Einwirkung zweier getrennten Ströme (4110) herleiten; und es ist wichtig für die allgemeinen Principien, die übereinstimmende Wirkung zweier solcher Ströme nachzuweisen. Gehen zwei Ströme in gleicher Richtung und werden sie gleichzeitig unterbrochen, so verstärken sie einander durch ihren gegenseitigen Einfluss; gehen sie aber in entgegengesetzten Richtungen, so schwächen sie einander unter denselben Umständen. Ich bemühte mich zunächst zwei Ströme aus zwei verschiedenen Elektromotoren durch die beiden Schrauben I und II zu leiten,

und eine gleichzeitige Oessnung beider Ketten mechanisch zu bewerkstelligen; allein diess gelang nicht, denn immer ward die eine Kette etwas früher als die andere geössnet, und dann gab sie wenig oder gar nichts von einem Funken, indem die vertheilende Krast des geössneten Kreises zu Erregung eines Stroms in dem geschlossen gebliebenen (1090) verwandt wurde; der Strom, welcher zuletzt unterbrochen ward, gab immer einen hellen Funken. Wenn es je von Nutzen seyn sollte, auszumitteln, ob die Oessnung zweier voltaschen Ketten genau zu gleicher Zeit geschieht, so würden diese Funken einen Beweis dasur liesern, der sast einen unendlichen Grad von Vollkommenheit besitzt.

1098) Diese Punkte vermochte ich auch noch auf einem andern Wege zu erweisen. Ich nahm zwei kurze dicke Drähte zur Vollziehung oder Unterbrechung des Contacts mit dem Elektromotor. Die zusammengesetzte Schraube, bestehend aus I und II (1053), ward so ajustirt, dass die Enden dieser beiden Schrauben mit den beiden dicken Drähten verbunden werden konnten, und zwar so, dass der Strom sich in den beiden Schraubendrähten in zwei gleiche Theile theilte, und diese beiden Theile, je nach der Verknüpfungsart, in gleicher oder entgegengesetzter Richtung gehen mußten. Auf diese Weise wurden zwei Ströme erhalten, welche gleichzeitig unterbrochen werden konnten, weil die Unterbrechung in G oder E durch Abhebung eines einzigen Drahts vollzogen werden konnte. Hatten die beiden Schrauben entgegengesetzte Richtungen, so war an der Trennungsstelle kaum ein Funke sichtbar; hatten sie aber gleiche Richtung, so erschien daselbst ein sehr heller.

1099) Nun wurde beständig die Schraube I gebraucht, zuweilen verknüpft mit der Schraube II in übereinstimmender Richtung, zuweilen mit der Schraube III, welche in kleinem Abstande daneben gelegt ward. Die Verknüpfung von I und II, welche zwei, vermöge ihrer Nähe,

vertbeilend auf einander einwirkende Ströme darbot, gab einen belleren Funken als die Verknüpfung von I und III, wo die beiden Ströme ihren wechselseitigen Einfluß picht ausüben konnten; allein der Unterschied war nicht zo groß als ich erwartet batte.

1100) So beweisen denn alle Erscheinungen, dass die Wirkungen von einer Vertheilung berrühren, die im Augenblick der Hemmung des Hauptstromes eintritt. Einmal glaubte ich, sie entsprängen aus einer anhaltenden Wirkung während der Fortdauer des Stroms, und erwartete. dass ein Stablmagnet, in gehöriger Lage in einen Schraubendraht gebracht, einen ähnlichen Einfluss wie das weiche Eisen ausüben und also die Wirkung verstärken würde. Allein diess ist nicht der Fall, denn harter Stahl oder ein Magnet, in den Schraubendraht gebracht, ist nicht so wirksam als weiches Eisen, noch macht es einen Unterschied, wie der Magnet in den Schraubendraht gelegt wird. Die Gründe hievon sind einsach die, dass die Wirkung nicht von einem permanenten Zustand des (eisernen oder stählernen. P.) Kerns (core), sondem von einer Veränderung seines Zustands abhängt, und daß der Magnet oder barte Stahl seinen Zustand im Momeut der Aufhebung des Contacts nicht so rasch wie weiches Eisen verändern kann; daher ist es denn auch in det Hervorrufung eines Elektricitätsstroms durch Vertheilung nicht so wirksam wie dieses 1).

1101) Da ein elektrischer Strom im Momente seines Beginns mit gleicher Stärke vertheilend wirkt, wie im Momente seines Aufbörens (10. 26) nur in entgegengesetzter Richtung, so mußte die Herleitung der in Rede stehenden Erscheinungen von einer vertheilenden Wirkung zu der Folgerung führen, daß entsprechende, aber

<sup>1)</sup> Bei Bewegung würde aber natürlich der Stahlmagnet wie weiches Eisen wirken

entgegengesetzte Wirkungen in einem laugen Draht, in einem Schraubendraht oder Elektromagneten eintreten werden, jedesmal wenn die Berührung mit dem Elektromotor vollzogen wird. Diese Wirkungen werden im ersten Augenblick in einem langen Leiter einen Widerstand, und dadurch ein dem Umgekehrten von einem Schlag oder Funken äquivalentes Resultat hervorzubringen suchen. Nun ist es zwar sehr schwierig, Mittel zu ersinnen, die zur Erkennung solcher negativen Resultate geschickt wären; allein da es wahrscheinlich ist, dass zugleich irgend eine positive Wirkung hervorgebracht wird, sobald wir wissen was zu erwarten steht, so glaube ich, die neuen Thatsachen, welche auf diesen Gegenstand zielen, werden der Erwähnung werth seyn.

1102) Die zuvor (1084) beschriebene Vorrichtung mit einem Elektromagnet und einem Zersetzungsapparat bei z wurde wieder augewandt, ausgenommen, dass die Intensität der chemischen Action des Elektromotors so verstärkt wurde, bis der elektrische Strom, bei Unterhaltung des Contacts in G und E (1079) gerade im Stande war die schwächsten Anzeigen einer Zersetzung zu geben (Jod erschien dann am Ende des Querdrahts P). Der Draht N war auch bei r von A getrennt, so dass daselbst der Contact nach Gefallen vollzogen oder abgebrochen werden konnte. Unter diesen Umständen wurde die folgende Reihe von Operationen mehrmals wiederholt; der Contact wurde bei r unterbrochen, dann bei G unterbrochen, dann bei r wieder hergestellt und zuletzt auch bei G erneut. So wurde jeder durch Unterbrechung des Contacts herrührende Strom von N nach P bin verhütet; allein jede aus der Vollziehung des Contacts entspringende Verstärkung des Stroms von P nach N hin konnte beobachtet werden. Auf diese Weise ergab sich, dass durch wenige Vollziehungen des Contacts eine weit stärkere Zersetzung (Entwicklung von Jod an

P) erhalten werden konnte, als in weit längerer Zeit durch einen bei Fortdauer des Contacts übergehenden Strom. Diess schreibe ich dem Act der Vertheilung in dem Draht ABD zu, wodurch im Momente des Contacts dieser Draht zu einem schlechten Leiter ward, oder vielmehr der Durchgang der Elektricität durch denselben für einen Augenblick eine Verzögerung erlitt, so dass eine größere Menge von der vom Elektromotor erzeugten Elektricität seinen Durchgang durch den Querdraht NP nahm. Im Augenblick da die Vertheilung aufhörte, bekam ABD wieder seine volle Kraft zur Leitung eines elektrischen Stroms, und diese Krast musste, wie wir aus den früheren (1060) Versuchen wissen, sehr verstärkt werden durch die entgegengesetzte Vertheilungswirkung, welche im Momente der Unterbrechung des Contacts bei Z oder C in Thätigkeit gesetzt ward.

geschaltet, und, während der Contact bei G und E unterhalten ward, die Ablenkung der Nadel aufgezeichnet. Die Nadel ward dann, wie früher, nach der einen Richtung hin gehemmt (1087), so dass sie bei Aufhörung des Stroms nicht zurückkehren konnte, sondern in der Lage bleiben musste, welche ihr der Strom gegeben hatte. Bei Unterbrechung des Contacts bei G oder E war natürlich keine Wirkung sichtbar; jetzt ward er wieder hergestellt, und augenblicklich wich die Nadel von den Hemmstiften ab, so dass sie also noch weiter aus ihrer natürlichen Lage abgelenkt ward als es durch den constanten Strom geschehen war. Durch diesen temporären Ueberschuss des Stroms in der Querleitung war also die temporäre Verzögerung in dem Bogen ABD nachgewiesen.

1104) Als bei x (1081) ein so ajustirter Platindraht angebracht wurde, dass er durch den Strom, welcher bei Unterhaltung des Contacts in G und E durch ihn ging, nicht in's Glühen gerieth, wohl aber durch einen etwas stärkeren Strom, war ich leicht im Stande die-

hebung des Contacts hervorzubringen. So war denn die momentane Verzögerung in ABD bei Voltziehung des Contacts so gut wie das entgegengesetzte Resultat bei Aufhebung des Contacts hiedurch erwiesen. Das zweimalige Glüben des Drahts bei x wurde also erzeugt durch elektrische Ströme, die in entgegengesetzten Richtungen wanderten.

1105) Bei Anwendung des blosen Schraubendrahts konnte ich, durch den Extra-Strom bei Vollziehung des Contacts, keine deutlichen Ablenkungen bei z erhalten, aus Gründen, die bereits erwähnt wurden (1088). Als daselbst ein sehr dünner Platindraht angewandt wurde (1083) gelang es, durch Vollziehung des Contacts, denselben in's Glühen zu versetzen; allein bei weitem nicht in dem Grade wie mittelst des Elektro-Magneten (1104).

1106) Der Essect bei Vollziehung des Contacts lässt sich auch erkennen und abschätzen, wenn man die Vertheilungskraft aus dem Drabt, welcher den ursprünglichen Strom leitet, in einen Seitendraht überführt, wie in den beschriebenen Fällen (1090), und wir erlangen dabei sowohl durch chemische als durch galvanometrische Resultate (1091) die Gewissheit, dass die bei Vollziehung und Aushebung des Contacts entstehenden Kräfte, wie Action und Reaction, einander an Stärke gleich, in Richtung aber entgegengesetzt sind. Wenn daher der Elsect bei Vollziehung des Contacts auf eine bloße Schwächung (Retardation) des Stroms im ersten Moment seiner Existenz zurückkommt, so muss er, seiner Stärke nach, äguivalent seyn der großen Verstärkung (Exaltation), die derselbe Strom im Moment der Unterbrechung des Contacts erfährt.

1107) Der Vorgang unter obigen Umständen besteht also darin, dass die Intensität und Quantität der sich in einem Strom bewegenden Elektricität zu Ansange und bei Verstärkung des Stromes kleiner, bei Aushebung oder

bei Schwächung größer sind als sie seyn würden, wenn die in diesen Momenten eintretende Vertheilungswirkung nicht stattgefunden hätte, oder wie sie in dem Draht des ursprünglichen Stromes sind, wenn die vertheilende Wirkung aus diesem Draht in einen benachbarten übergeführt wird (1090).

1108) Aus der Leichtigkeit der Ueberführung in benachbarte Drähte und aus den Effecten tiberhaupt, scheint es, als seyen die vertheilenden Kräfte lateral, d. b. als wirken sie in senkreckter Richtung gegen den ursprünglichen und den erzeugten Strom; auch scheinen sie genau durch die magnetischen Curven dargestellt zu werden, und in innigem Zusammenhange mit den magnetischen Kräften zu stehen, wenn nicht mit ihnen identisch zu seyn.

• 1109) Ganz ohne Zweifel wirkt der in einem Theile eines Drahts vorhandene Strom durch Vertheilung auf andere Theile desselben Drahts, die dem ersteren zur Seite, d. h. mit ihm in einem Querschnitt liegen, oder mehr oder weniger schief gegen ihn sind (1112), gerade so wie ein Strom einen anderen in einem benachbarten Draht hervorzubringen vermag. Diess giebt dann zu dem Schein einer Rückwirkung des Stroms auf sich selbst Veranlassung; allein alle Versuche und Analogien neigen dahin zu zeigen, dass die Elemente (wenn ich so sagen darf) der Ströme nicht auf sich selbst einwirken, und dadurch die in Rede stehende Wirkung hervorbringen, sondern dieselben erzeugen, indem sie in einer leitenden Substanz, die ihnen zur Seite liegt, Ströme erregen.

1110)] Es wäre möglich, das einige der von mit gebrauchten Ausdrücke scheinbar die Meinung einschließen, als sey die vertheilende Wirkung nichts anderes als (essentially) die Wirkung eines Stroms auf einen anderen, und die von einem Elemente eines Stromes auf ein anderes Element desselben Stroms. Um eine solche Folgerung zu verhüten, mus ich meine Meinung dentli-

cher ausdrücken. Nehmen wir einen geschlossenen (endless) Draht, so haben wir die Mittel, in demselben eineu Strom zu erzeugen, welcher in dem Kreise circulirt, ohne die vorher im Draht befindliche Elektricität zu vermehren. So weit wir zu beurtheilen vermögen, ist die Elektricität, welche als Strom erscheint, dieselbe, welche zuvor im Drabte rubend war; und wiewohl wir bis jetzt nicht im Stande sind, den wesentlichen Unterschied im Zustaude der Elektricität zu beiden Zeiten anzugeben, so können wir doch leicht diese beiden Zustände erkennen. Wenn nun ein Strom durch Vertheilung auf eine zur Seite liegende leitende Substanz einwirkt, so wirkt er wahrscheinlich auf die in dieser leitenden Substanz befindliche Elektricität, diese mag strömen oder ruhen; im ersten Fall wird er den Strom, je nach seiner Richtung, verstärken oder schwächen, im letzteren aber einen Strom erregen, und der Betrag der vertheilenden Wirkung ist, wahrscheinlich in beiden Fällen derselbe. Nach dem eingeschränkten Sinne, welchen man gegenwärtig mit dem Worte Strom verknüpft (283, 517, 667), würde es daher ein Irrthum seyn, wenn man sagte, die Vertheilungswirkung bernhe auf der gegenseitigen Beziehung zweier oder mehrer Ströme.

Schraubendrähten (1066), bei gleich oder entgegengesetzt laufenden Strömen (1097, 1098) und die bei Erzeugung von Scitenströmen (1090) schienen anzudeuten, dass ein Strom leichter in einem benachbarten Draht einen Vertheilungseffect hervorbringen könne als in seinem eigenen Drahte, und es stand daher zu erwarten, dass einige abweichende Resultate erhalten werden würden, wenn man statt eines einsachen Drahts ein Bündel Drähte als Leiter anwendete. Demzufolge wurden nachstehende Versuche angestellt. Ein Kupferdraht von 2½ Zoll Dicke wurde in mehre 5 Fus lange Stücke zerschnitten; sechs derselben wurden neben einander liegend zu einem Bün-

del vereinigt und mit ihren Enden an zwei dickere Kupferdrähte gelöthet. Wenn diese Vorrichtung als Entladungsdraht gebraucht wurde, theilte sich der Hauptstrom
in sechs Arme; die entweder parallel dicht neben einander liefen, oder durch Ausbreitung der Drähte mehr oder
weniger ihrem wechselseitigen Einflus entrückt werden
konnten. Wenn die sechs Drähte dicht zusammen lagen,
schien mir bei Unterbrechung des Contacts der Funke
etwas heller zu seyn, als im Fall sie aus einander gehalten wurden.

1112) Ein anderes Bündel, zwanzig solcher Drähte enthaltend, war 18 Fuss lang, und seine Enddrähte hielten 0,2 Zoll Dicke und sechs Zoll Länge. Dieses Bündel wurde verglichen mit einem 19 Fuss langen Kupferdraht von 0,2 Dicke. Bei Aushebung des Contacts gab das Bündel, selbst wenn seine Stränge durch einen Faden dicht zusammengeschnürt wurden, einen kleineren Funken als der einsache Draht; und noch kleiner war der Funke, wenn die Stränge des Bündels aus einander gebreitet wurden. Im Ganzen entsprach indess die Verringerung des Essects nicht meiner Erwartung, und ich bezweiste, ob die Resultate irgend einen Beweis von der Wahrheit der obigen Voraussetzung ablegen.

1113) Die vertheilende Kraft, durch welche zwei Elemente Eines Stroms (1109, 1110) auf einander wirken, scheint in dem Maasse abzunehmen als die Verbindungslinie zwischen ihnen schieser wird gegen die Richtung des Stroms, und endlich ganz zu verschwinden, wenn sie ihr parallel ist. Aus einigen Resultaten vermuthe ich, dass sie dann sogar in die von Hrn. Ampère 1) beobachtete Abstossungskraft übergeht, welche auch die Ursache der von Sir Humphry Davy 2) beschriebenen Erhebung des Quecksilbers ist, und vermuthlich direct mit der Qualität der Intensität zusammenhäpgt.

<sup>1)</sup> Recueil d'observations électrodynamiques, p. 285

<sup>2)</sup> Philosoph. Transact. 1823, p. 155.

1114) Ungeachtet die Effecte nur bei Vollziehung und Aushebung des Contacts zum Vorschein kommen (der Strom anscheinend in der Zwischenzeit unergriffen bleibt), so kann ich mich doch des Gedankens nicht erwebren, dass durch die Seitenwirkung der Elemente des elektrischen Stroms, während der Zeit seiner Fortdauer, irgend ein verwandter und entsprechender Effect ausgeubt werde (60, 242). Eine Wirkung dieser Art ist wirklich in den magnetischen Beziehungen der Theile des Stromes sichtbar. Nehmen wir indess an (wie wir es für diesen Augenblick thun wollen), dass die magnetischen Kräfte es seyen, welche so auffallende und abweichende Resultate zu Anfange und zu Ende eines Stroms erzeugen, so scheint doch, als fehle noch ein bisher unerkanntes Glied in der Kette von Effecten, ein Rad in dem physischen Mechanismus der Wirkung. man Elektricität und Magnetismus als die Resultate zweier. in bestimmten Richtungen senkrecht gegen einander ausgeübten Kräfte eines physischen Wesens oder eines besonderen Zustands der Materie, so scheint mir muß man auch annehmen, diese beiden Zustände oder Kräfte seyen bis zu geringerem oder größerem Grade in einander umwandelbar, d. h. ein Element eines elektrischen Stroms habe night eine bestimmte elektrische Kraft und eine bestimute wagnetische Kraft, die bestäudig in einem und demselben Verhältnis vorhanden seven, sondern diese beiden Kräfte seyen durch einen uns bis jetzt unbekannten Process oder Zustandswechsel in einander unwandelbar. Wie könnte sonst ein Strom von gegebener Intensität und Quantität im Stande seyn, durch seine directe Einwirkung einen Zustand zu unterhalten, welcher, wenn man ihn zu reagiren erlaubt (bei Aufhebung des ursprünglichen Zustands), einen zweiten Strom erregt, der eine weit größere Intensität und Quantität als der erzeugende besitzt? Diess kann nicht aus einer directen Reaction der elektrischen Kraft entspringen; und wenn es aus einer

Verwandlung der elektrischen Kraft in eine magnetische und eine Rückverwandlung dieser in jene entspränge, so würde diefs zeigen, dass sie in mehr als bloss der Richtung verschieden seyen, rücksichtlich desjenigen Agens in dem Leitungsdraht, welches ihre unmittelbare Ursache ausmacht.

1115) Was den intermediären und indifferenten Zustand betrifft, durch den die, bei Vollziehung und Aufhebung des Contacts erfolgenden Effecte getreunt werden, so ist diese Tremung wahrscheinlich mehr scheinbar als wirklich. Geschieht die Leitung der Elektricität durch Vibrationen, oder durch einen andern Vorgang bei welchem entgegengesetzte Kräfte successiv und rasch erregt und vernichtet werden, so lässt sich erwarten, dass zu Ansange und zu Ende der Zeit, während welcher die Leitung fortbesteht, eigenthümliche und entgegengesetzte Kraftentwicklungen stattfinden (einigermalsen analog den Farben an den Gränzen eines unvollkommen entwickelten Sonnenspectroms); und die intermediären Actionen, wiewohl sie auf demselben Wege nicht sichtbar sind, mögen das Eigentlichste der Leitung ausmachen. Dergleichen Ansichten und Schlüsse, welche mir schemen mit den Fundamental-Gesetzen und - Thatsachen der Elektricitätslehre im Zusammenhange zu stehen, hatten mich veranlasst, aussührlicher, als ich es sonst gethan hätte, in eine experimentelle Prüfung der in diesem Aufsatz be schriebenen Erscheinungen einzugehen.

dass eine voltasche Batterie von 50 Plattenpaaren Resultate von genau derselben Art gab, wie eine einsache Kette (1052). Der Funke beim Schließen der Batterie war aus zuvor augegebenen Gründen sehr klein (1101. 1107), der beim Oeffnen aber sehr glänzend und schön. Die continuirliche Entladung schien im Charakter nicht geändert zu werden, es mochte ein kurzer Draht oder ein

kräftiger Elektromagnet (d. h. dessen Draht. P.) als verbindender Entlader angewandt werden.

1117) Die zu Anfange und Ende eines Stroms erzeugten Effecte (welche, wenn dieser Strom von einem voltaschen Apparat geliefert wird, durch eine Zwischenzeit getrennt sind) müssen gleichzeitig eintreten, wenn eine gewöhnliche elektrische Entladung durch einen langen Draht geleitet wird. Ob sie, wenn sie genau gleichzeitig geschehen, einander neutralisiren, oder ob sie der Entladung doch keine bestimmte Eigenthümlichkeit verleihen, bleibt noch zu untersuchen 1). Allein es ist sehr wahrscheinlich, daß das Eigenthümliche und Stechende der aus einem langen Draht gezogenen Funken zum Theil beruht auf der erhöhten Intensität, welche an den Enden des Entladers durch die daselbst stattfindende Vertheilungswirkung erzeugt wird.

1118) In dem Schraubendraht der magneto-elektrischen Maschine (z. B. der schönen des Hrn. Saxton)<sup>2</sup>) zeigt sich der wichtige Einflus der obigen Principien. Vermöge der Construction des Apparats muß der elektrische Strom in dem ersten Augenblicke seiner Bildung einen geschlossenen Metallbogen von großer Länge durchwandern; er nimmt allmälig an Stärke zu und wird dann plötzlich durch Oeffnung des Metallbogens unterbrochen; so erhält dann die in diesem Momente überspringende Elektricität durch Vertheilung eine große Intensität (1064. 1060). Diese Intensität zeigt sich nicht nur durch den Glanz der Funken und die Stärke der Schläge, sondern auch durch die erfahrungsmäßig erprobte Nothwendigkeit einer guten Isolirung der Windungen des Drahts, in wel-

<sup>1)</sup> In dieser Hinsicht sind wohl die merkwürdigen und zu ihrer Zeit so wenig gewürdigten Versuche des Hrn. Savary (Annal. Bd. 1X S. 443 und Bd. X S. 73) wieder vorzunehmen und durchzusehen. P.

<sup>2)</sup> Annal. Bd. XXXIV S. 502.

chem der Strom gebildet wird; sie giebt dem Strom eine Stärke, welche der Apparat ohne Benutzung des Princips, welches den Gegenstand dieses Aufsatzes ausmacht, bei weitem nicht erreichen würde.

Royal Institution, 8. Dec. 1834.

III. Ueber das Gesetz des Cosinusquadrats für die Intensität des polarisirten Lichts, welches von doppeltbrechenden Krystallen durchgelassen wird; von Hrn. Arago.

(In der Voraussetzung, dass es sür manchen Lesce Interesse haben werde, die srüher in diesen Annalen (Bd. XXIX S. 194) donkel angedeutete photometrische Methode des Ilrn. Arago etwas näher kennen zu lernen, von Hrn. Arago selbst aber schwerlich sobald eine aussührliche Beschreibung derselben zu erwarten steht, theilen wir den Abriss mit, welchen Hr. Babinet von ihr gegeben hat. Er findet sich unter den Zusätzen, mit denen Hr. Quetelet seine schätzbare Uebersetzung des Treatise on Light von Herschel bereichert hat. P.)

Das Gesetz, welches Hr. Arago sich vorgenommen, durch Versuche zu bestätigen, lautet vollständig so:

» Wenn man einen polarisirten Lichtstrahl senkrecht durch eine Krystallplatte gehen lässt, deren Hauptschnitt irgend einen Winkel mit der Polarisationsebene des einfallenden Strahles macht, so ist die Lichtmenge, welche in den ordentlichen Strahl übergeht, proportional dem Quadrat des Cosinus vom Winkel, den der Hauptschnitt des Krystalls mit der Polarisationsebene des einsallenden Strahles macht; der Rest bildet den außerordentlichen Strahl.»

Ehe Hr. Arago das Versahren auseinandersetzt, durch welches er diesen Lehrsatz der Optik experimentell als physisches Gesetz beweist, erinnert er an solgende Haupteigenschaften des polarisirten Lichts und belegt sie durch Versuche.

1) Das polarisirte Licht, welches man durch Doppelbrechung, Zurückwerfung, wiederholte Brechungen oder mittelst Absorption durch gewisse Krystalle erhält, ist dasjenige, welches nur einen einzigen Strahl (den ordentlichen) giebt, wenn es senkrecht durch ein Kalkspath-Rhomboëder geht, dessen Hauptschnitt mit der Polarisationschene dieses Krystalls zusammenfällt; wogegen unter denselben Umständen das natürliche Licht, z. B. das Licht der Sonne, der Fixsterne, einer Kerzenflamme, zwei gesonderte Bündel von gleicher Intensität liefert, von denen das eine ordentlich, das andere außerordentlich gebrochen wird. Bekanntlich nennt man Hauptschnitt die Ebene, welche, senkrecht auf der Eintrittsfläche, durch die krystallographische Axe des Kalkspaths gelegt ist.

Umgekehrt erkennt man, ob ein Strahl polarisirt sey, daran, dass dieser bei gewissen Stellungen des Kalkspaths nicht in zwei Theile zerfällt; und wenn er überdies ganz der ordentlichen Brechung folgt, so ist durch die zugehörige Lage des Hauptschuitts die Polarisationsebene des Strahls gegeben.

- 2) Wenn das polarisirte Licht durch eine Kalkspathplatte geht, deren Hauptschnitt senkrecht ist auf seiner Polarisationsehene, so verschwindet der ordentliche Strahl ganz und alles Licht geht in den außerordentlichen Strahl üher.
- 3) Wenn der Hauptschnitt des Krystalls einen Winkel von 45°, oder einen halben rechten Winkel mit der Polarisationsebene des einfallenden Lichtes macht, so liefert dieses zwei Strahlen von gleicher Intensität, von denen jeder die Hälfte des einfallenden Lichts enthält.
- 4) Das Licht kann partiell polarisirt seyn, und dann läset es sich betrachten als ein Gemeng von natürlichem oder neutralem und polarisirtem Licht. Der nicht polarisirte Theil liesert den beiden Brechungen, der ordent-

lichen und der außerordentlichen, gleiche Lichtmengen. Was aber den polarisirten Theil betrifft, so geht dieser entweder ganz in den ordentlichen Strahl über, oder ganz in den außerordentlichen Strahl, oder vertheilt sich gleichmäßig unter beide, je nachdem der Winkel seiner Polarisationsebene mit dem Hauptschnitt des Krystalls entweder 0°, oder 90° oder 45° ist.

5) Ein anderes nicht minder wichtiges Kennzeichen des polarisirten Lichts, dessen (des Kennzeichens) Entdeckung man Hrn. Arago verdankt, und das er für eine große Anzahl optischer Untersuchungen zu benutzen gewußt hat, ist die sogenannte farbige oder chromatische Polarisation. Sie besteht darin, dass wenn man einen polarisirten Strahl durch ein doppeltbrechendes Blätteben von zweckmässiger Dicke und Lage gehen läst, die beiden Strahlen, der ordentliche und außerordentliche, in welche der einfallende zerfällt, wenn sie, wie vorbin. durch einen Kalkspath gehen, auf's Lebbafteste gefärbt sind, und ihre Farben die wichtige Eigenschaft besitzen, complementar zu einander zu seyn, d. h. dass diese beiden Farbenbundel bei ihrer Wiedervereinigung ein ganz farbloses Licht geben. Man bezeichnet diese Eigenschaft indem man sagt, dass zwei complementare Farben einander neutralisiren; so erhält man z. B. aus dem complementaren Roth und dem complementaren Grün wiederum Weifs.

Fügen wir hinzu, dass wenn der Krystall, welchen der Strahl vor dem Kalkspath durchdringt, eine senkrecht gegen ihre Axe geschnittene Bergkrystallplatte von etwa 5 Millimeter Dicke ist, das polarisirte Licht, welches der Axe dieses Krystalls gefolgt und darauf durch den Kalkspath gegangen und von ihm zerspalten ist, die allerlebhastesten Farben zeigt; der eine Strahl ist z. B. lebhast roth, der andere sehr schön grün.

6) Wenn in den beiden Fällen des vorhergehenden Paragraphen das Licht, statt vollständig polarisirt zu seyn,

nur partiell polarisirt ist, so bemerkt man ebenfalls noch Complementarfarben; allein sie sind desto weniger lebhaft, je kleiner der Antheil des polarisirten Lichts in dem zum Versuch genommenen Lichte ist; so das diese Eigenschaft ein Mittel liefert, welches kein anderes ersetzen kann, um sich zu überzeugen, ob ein gegebenes Licht vollkommen neutral sey, d. h. keinen Antheil polarisirten Lichts enthalte; denn wenn es der Fall ist, giebt dieses Licht, wenn man es anfangs durch eine fünf Millimeter dicke Quarzplatte und darauf durch einen Kalkspath gehen lässt, den beiden Bündeln, in welche es sich zertheilt, durchaus keine Spur von Färbung.

7) Die Erfahrung zeigt, dass wenn man zwei gleich intensive und gegen einander rechtwinklich polarisirte Strahlen vereinigt, das daraus entstehende Licht vollständig dem neutralen Licht analog ist. Diess liefert ein Mittel zur Depolarisation eines Lichtbündels, dieses mag vollständig oder theilweis polarisirt seyn. Denn lässt man dieses Lichtbündel durch einen doppeltbrechenden Krystall gehen, dessen Hauptschnitt den Winkel 45" mit der Polarisationsebene macht, so zerfällt es in zwei Bündel von gleicher Intensität; und da überdiels, erfahrungsgemäß, die beiden aus der Doppelbrechung harvorgehenden Bündel vollständig polarisirt, ihre Polarisationsebenen auch rechtwinklich auf einander sind, so folgt, dass das polarisirte Licht, welches in zwei gleich starke und rechtwinklich gegen einander polarisirte Bündel zertheilt ist, dem neutralen Lichte analog, d. h. vollständig depolarisirt seyn wird.

Leicht ersichtlich ist, dass man sür das partiell polarisirte Licht zu demselben Resultat gelangt, denn da der nicht polarisirte Theil immer zwei gleich intensive und rechtwinklich unter sich polarisirte Bilder liesert, so braucht nur der Hauptschnitt des zerlegenden Kalkspaths in den Winkel 45° gegen die Polarisationsebene des polarisirten Antheils gestellt zu werden, um auch die beiden Theile, worin dieser Antheil zerfällt, gleich zu machen, und so endlich zwei gleich starke und rechtwinklich auf einander polarisirte Lichtbündel, d. h. depolarisirtes oder neutrales Licht zu erbalten 1).

Be-

1) Für die weiterbin beschriebene photometrische Methode mag zwar die eben aufgestellte Einerleibeit des depolarisieren und netürlichen Lichts ganz binreichend seyn; allein vergessen darf man doch nicht, dass zwischen beiden Lichtarten, sowohl der Theorie als der Erfahrung nach, noch eine wesentliche Verschiedenheit stattsindet.

Natürliches Licht ist Licht von veränderlicher Polarisation, Licht, welches die Lage seiner Polarisationsebene, wenn man den gleichzeitigen Zustand eines ganzen Strahls betrachtet, von Punkt zu Punkt verändert, oder wenn man einen und denselben Punkt des Strahls eine Zeit lang in Erwägung gieht, jeden Augenblick ändert. In einem natürlichen Lichtstrahl ist jeder Punkt innerhalb einer meßbaren Zeit nach jeder möglichen (auf dem Strahle senkrechten) Richtung gleich oft polarisirt, und deshalb kann man einen solchen Strahl für gewisse Aufgaben als aus 'zwei gegen einander senkrecht polarisirten Strahlen bestehend ansehen. Dieß ist aber eine mathematische Fiction, und die Polarisationsrichtungen der beiden componirenden Strahlen sind dabei ganz unbestimmt, willkührlich.

Was man dagegen depolarisirtes Licht nennt, ist Licht, welches nach awei festen unter sich senkrechten Ebeuen polarisirtist. Ein sogenannter depolarisirter Strahl besteht immer aus wenigsteus zwei rechtwinklich gegen einander polarisirten Strahlen, die in ihrem Gauge um einen Bruchwerth einer Wellenlänge, kleiner oder größer als eine halbe Welle verschieden sind. (Beträgt der Gangunterschied der beiden componirenden Strahlen genan eine halbe oder ganze Welle, so ist der resultirende Strahl wieder polarisirt, nach diagonalen Richtungen gegen die Polarisationsebenen der componirenden Strahlen.)

Ein solcher sogenannter depolarisiter Strahl ist nichts anderes als ein circular oder elliptisch polarisiter, worin, usch Fresnel, die Aethertheilchen nicht in geraden Linien vibriren, sondern in Kreisen oder Ellipsen circuliren; er besitzt zwar einige Eigenschaften des gewöhlichen Lichts; z. B. die, bei Untersuchung mit einem Turmalin keine Polarisation au verrathen; aber er zeigt auch andere Eigenschaften, welche seine Verschiedenbeit

Bemerken wir, dass dies Versahren ungemein nützlich werden kann, um die Eriden durch die Doppelbrechung entstandenen und also polarisirten Strablen wieder in den Zustand von neutralem Lichte zurückzusühren und von den Eigenschaften des Polarisationszustands zu befreien, welche dem Gelingen des Versuches schädlich seyn könnten.

Da die Lage des Hauptschnitts eines Krystalls, welche die beiden Bündel, das ordentliche und außerordentliche, gleich macht, einen Winkel von 45° mit der Polarisationsebene des einfallenden Lichtes bildet, so erhält man in der vollständigen Depolarisation ein vortreff-

vom gewöhnlichen Licht documentiren, z. B. die, dass er die gewöhnliche Figur des Kalhspaths, Fig. 3 Tas. II Bd. XXIII dies. Annalen, in eine gleiche oder ähnliche wie Fig. 4 derselben Kupsertasel verwandelt.

Davon kann man sich überseugen, wenn man ein Glimmerblättehen von sweckmäßiger Dünnheit senkrecht so gegen einen polarisisten Lichtstrahl außtellt, daß seine Aze einen Winkel von 45° mit der Polarisationschene dieses Strahles macht, und das aum Glimmerblättehen austretende Licht durch einen Turmalin betrachtet, erst ohne, dann mit Einschaltung einer senkrecht gegen ihre Aze geschnittene Kalkspathplatte zwischen den Glimmer und den Turmalin.

Hat man zwei Glimmerblättehen, jedes von ungefähr der Dieke einer Viertel-Lichtwelle (oder richtiger gesagt: von der Dieke einer Zahl von ganzen Lichtwellen plus einer Viertelwelle), so kann man sich, wenn man erst eine und dann beide auf vorhin genaunte Weise senkrecht in die Bahn des polarisirten Strahles stellt (so, dass ihre Azen nach derselben Seite hin einen Winkel von 45° mit der Polarisationsebene dieses Strahles machen), auf sehr lehrreiche Art von dem Uebergange des (geradling) polarisirten Lichts in circular polarisirtes, und des letateren wiederum in (geradling) polarisirtes Licht, dessen Polarisationsebene senkrecht gegen die des ersteren steht, überzeugen.

Alle diese Sätze sind durch Freenel's unsterbliche Arbeiten löngst bekannt, aber es scheint, als würden sie selbst von Denen, die sie kennen, zuweilen wieder vergessen, und darum mag es nicht überflüssig gewesen seyn, sie wieder in Erinnerung gebracht zu haben.

liches Mittel zur Auffindung der Polarisationsebene des polarisirten Theils in einem tur partiell polarisirten Strahl. Man braucht nur diejenige Lage des Hauptschnitts zu bestimmen, welche den Strahl vollständig depolarisirt: die gesuchte Polarisationsebene wird dann mit dieser Lage einen Winkel von 45° machen.

Die Gleichheit der beiden Bündel, sobald der Hauptschnitt des doppeltbrechenden Krystalls einen Winkel von 45° mit der Polarisationsebene des einfallenden Lichtes macht, bestätigt für diesen Fall das Gesetz des Cosinusquadrats. Denn nimmt man das einfallende Licht (d. h. seine Intensität. P.) zur Einheit, so ist nach diesem Gesetz der ordentliche Strahl (d. h. seine Intensität. P.) gleich dem Quadrat des Cosinus von 45°, also = 1; der Rest des Lichts oder der außerordentliche Strahl wird  $=1-\frac{1}{4}$ , d. h.  $=\frac{1}{2}$ , also dem ordentlichen Strable gleich, wie der Versuch beweist. Ilr. Arago, der diesen Versuch angestellt, hat in der That gefunden, dass die beiden Strahlen sich vollständig neutralisiren; daraus schliesst er, dass sie gleich intensiv sind, und dass das Gesetz des Cosinusquadrats für diesen Fall richtig ist.

Es ist zu bemerken, dass man sich durch dieses Verfahren von der Gleichheit der beiden Lichtbündel überzeugen kann, ohne dass man sie zu trennen braucht, und dass die Polarisation ein solches Kennzeichen mit sich führt, dass sie erlaubt mit zwei in einander liegenden Lichtbündeln zu operiren, wodurch dann zugleich jeder Fehler entsernt wird, der aus der ungleichen Empsindlichkeit des Auges in den verschiedenen Theilen der Netzhaut entspringt, die sonst der Wirkung zweier getrennten Bündeln ausgesetzt sind.

8) Die Induction, welche zu diesem von Malus ausgestellten, aber nicht bewiesenen Gesetz des Cosinusquadrates stihrt, ist ziemlich leicht zu versolgen. Ein polarisirter Strahl gieht beim Durchgang durch einen doppeltbrechenden Krystall, dessen Hauptschnitt successiv

die Winkel 0°, 45°, 90° mit der Polarisationsebene macht, für den ordentlichen Strahl die Lichtmengen 1, ½, 0, während der außerordentliche Strahl die complementaren Werthe 0, ½, 1 bekommt. Diese drei Werthe 1, ½, 0 des ordentlichen Strahls sind genau die Werthe des Quadrats der Cosinus von den Winkeln 0°, 45°, 90°, welche die genannten beiden Ebenen mit einander bilden. Fresnel hat dieses Gesetz theoretisch aus seinen Ideen über die Natur der Lichtvibrationen hergeleitet, indem er diese Vibrationen senkrecht gegen die Richtung des Lichtstrahls annimmt. Allein vor Hrn. Arago hat Niemand gesucht einen experimentellen Beweis davon zu geben, einen Beweis, der nicht von den Gegnern der einen oder anderen Theorie, aus der man dieses physische Gesetz berleiten könnte, bestritten worden wäre,

Hr. Arago entwickelt die Wichtigkeit solcher physischen Demonstrationen, die für immer die Naturgesetze sestellen (wie z. B. das Descartes'sche (richtiger Snell'sche. P.) Gesetz der Sinus für die Brechung in unkrystallisirten Mitteln) und den Theorien zur Stütze dienen, statt aus diesen eine Sicherheit zu entlehnen, die immer der Bestätigung bedarf; solche Demonstrationen sind wahrhaste Erweiterungen für die Wissenschast, weil nichts ein durch Thatsachen bestätigtes Gesetz umstosen kann, welche Art von Induction oder Theorie auch sonst auf die Erkennung oder selbst Vermuthung dieses Gesetzes geführt haben mag.

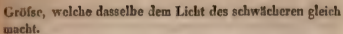
Hr. Arago äußert sich noch über die practische Wichtigkeit des Gesetzes des Cosinusquadrats für die Photometrie, diesen Zweig der Physik, welcher den Arbeiten des Hrn. Arago so viel (und man kann selbst sagen Alles) verdankt. In der That besteht die Schwierigkeit der Probleme der Photometrie fast immer in den beiden folgenden Operationen, welche die Vergleichung zweier gegebener Lichter möglich machen: 1) Schwächung des stärkeren Lichts um einen wohl bekannten Bruch-

werth, um es dem schwächeren gleich zu machen, und 2) Versicherung von der hergestellten Gleichheit durch ein sehlersreies und sehr empfindliches Mittel.

Wer sähe nun nicht sogleich, dass man sich einerseits durch die Nichtfärbung einer Quarzplatte von der Gleichheit der beiden gemengten und auf einander rechtwinklich polarisirten Strahlen überzeugen kann, und daß man andererseits in dem Gesetz des Quadrats vom Cosinus des Winkels zwischen den beiden mehrmals genannten Ebenen ein Mittel hat, den Bruchwerth des einen zur Neutralisation des andern angewandten Lichtbündels zu bestimmen. Bemerken wir noch, dass diese Bruchtheilung (fractionnement) selbst in dem Fall mit Nutzen angewandt werden kann, wo die chromatische Polarisation picht zur Entscheidung der Gleichheit zweier zu vergleichender Lichter berbeigerusen wäre. Denn immer kann man den geschwächten Strahl (rayon fractionne) durch die Doppelbrechung depolarisiren, und dadurch alle Eigenschaften des directen oder natürlichen Lichts verleihen, wenn man ihn durch ein doppeltbrechendes Blättchen gehen lässt, von solcher Dünnheit, dass es ihn nicht in zwei getrennte Bündel zerspaltet.

Nimmt man als Vergleichungspunkt z. B. das Licht eines Hünmelskörpers, welches successiv um bekannte Größen geschwächt worden ist, so könnte man durch die successiven Gleichheiten den wachsenden Eintritt des Jupiterschattens in die Scheibe eines seiner Satelliten im Momente der Verfinsterung des letzteren verfolgen. Eine bequeme und einwurfsfreie Schwächung (/ractionnement) würde sich anders nicht erhalten lassen.

Auch die vergleichende Intensität des Lichts der Firsterne ist nach Hrn. Arago leicht durch dieses Versahren zu erhalten. Denn bevor oder nachdem die beiden Sterne in zwei benachbarte Theile des Gesichtsseldes eines Fernrohrs gebracht worden sind, schwächt man das (vorher polarisirte) Licht des stärkeren um eine bekannte



Nachdem Hr. Arago die Wichtigkeit dieses Gesetzes für eine große Zahl von Untersuchungen nachgewiesen, geht er zur Auseinandersetzung der Methoden über, welche er erdacht, um das Gesetz auch für jeden andern Winkel zu erweisen, von der Coincidenz der beiden Ebenen (der Polarisations- und der Hauptschnittsebene) an bis zur Rechtwinklichkeit derselben.

Um den Gang dieses Verfahrens zu begreifen, mufs man zuvörderst wissen, dass, wenn man Licht restectiren täst, z. B. an einer Glasplatte, die absolute Menge des polarisirten Lichts in dem restectirten Strahl genau der gleich ist, welche sich in dem durchgelassenen Strahl betindet, nur dass letztere senkrecht gegen die erste polarisirt ist. Um sich von diesem Gesetze zu siberzeugen, braucht man nur den restectirten und den refrangirten Strahl gleichzeitig aufzusangen, und nachzusehen, ob deren Vereinigung neutrales Licht liesert. Dies aber hat IIr. Arago beobachtet, und solglich ist die Lichtmenge, welche nach der Restexionsebene polarisirt und in dem restectirten Strahl enthalten ist, gleich dem rechtwinklig darauf polarisirten Theil in dem durchgelassenen Lichte, weil beide Lichtmengen einander neutralisiren.

Daraus leitet Hr. Arago ein Mittel ab, um, wenn auch nicht absolut, doch wenigstens relativ zu erfahren, wie viel polarisirtes Licht vergleichungsweise in zwei partiell polarisirten Strahlen enthalten ist.

Erläutern wir diess durch ein Beispiel. Gesetzt ein Strahl natürlichen Lichts gehe unter gegebener Neigung durch eine Glasplatte mit parallelen Flächen, und liesere dabei einen durchgelassenen und einen zurückgeworsenen Strahl, welche sich, je nach dem Einsallswinkel, unter einander gleich, oder in einem bekannten Verhältnisse ungleich machen lassen. Die photometrischen Methoden des Hrn. Arago erlauben den reslektirten Strahl

gleich zu machen einem Viertel, einem Drittel, der Hälfte oder irgend einem Bruchwerth vom einfallenden. Verweilen wir bei dem Fall, wo der durchgelassene Strahl das Doppelte vom zurückgeworfenen, der letztere also cin Drittel vom einfallenden Strahl ist. Da nun die absolute Menge des polarisirten Lichts in dem einen und in dem andern (im gebrochenen und zurückgeworfenen Strahl, P.) die nämliche ist, so leuchtet ein, dass die verhältnissmässige Menge des polarisirten Lichts in dem durchgelassenen Strahl halb so groß als die im zurückgeworfenen Lichte seyn wird. Mit anderen Worten: Im reflectirten Strahl ist das Verhältnis des polarisirten Antheils zum gesammten Licht doppelt so groß als das Verhältnis des polarisirten Antheils zum gesammten Licht im durchgelassenen Strahl, welch einen absoluten Werth die polarisirte Lichtmenge in dem einen oder andern Strahl auch haben mag.

Nun weiß man aus Erfahrung, dass wenn man eine oder mehre Glasplatten, zweckmässig geneigt, in die Bahn eines partiell polarisirten Lichtstrahls bringt, man dadurch diesen Strahl in den neutralen Zustand versetzt, welch eine Intensität der partiell polarisirte Strahl auch haben Dieselbe Glasplattensäule neutralisirt unter vortheilhafteren Neigungen beträchtlichere Antheile des polarisirten Lichts, welches im partiell polarisirten Licht entbalten ist. Wählen wir z. B. wie vorhin einen reflectirten Strahl, der, im Vergleich zum durchgelassenen Strahl, einen doppelten Antheil polarisirten Lichts enthält, so ist klar, dass man zur Depolarisation des reslectirten eine Säule mit mehr Glasplatten oder die frühere Säule unter einer günstigeren Neigung anwenden müste. Diese Neutralisation durch eine gegebene Säule, unter einer gewissen Neigung, ist so gebunden an den Antheil des polarisirten Lichts in einem partiell polarisirten Strahl, dass die Neutralisation bei vermehrter oder verringerter Neigung der Glassäule sogleich aufhören würde.

Umgekehrt, wenn man eine Reihe von Neigungen einer und derselben Säule hat, die bekaunte Antheile von dem im einsallenden Strahl enthaltenen polarisirten Licht neutralisiren, so kann man sich dieser Säule unter verschiedenen Neigungen mit Nutzen bedienen, um, durch eine erste Neigung, bei der sie einen ersten partiell polarisirten Strahl neutralisirt, und durch eine zweite Neigung, bei der sie einen zweiten auch partiell polarisirten Strahl neutralisirt, zu erfahren, in welchem Verhältnis die in diesen beiden Strahlen enthaltenen Antheile von polarisirtem Lichte stehen. Hat man z. B. eine Glasplatte, welche einen halb so starken Strahl reflectirt als sie durchlässt, bei der also der reslectirte Strabl eine doppelt so große Proportion polarisirten Lichts enthält als der durchgegangene, und man zeichnet die beiden Neigungen der Säule auf, welche successiv diese beiden Strahlen neutralisiren, so kann man sicher seyn, dass für irgend zwei andere Strahlen, erhalten durch irgend ein anderes Verfahren, die respectiven Proportionen des polarisirten Lichts die nämlichen sind wie im gegenwärtigen Fall, sobald die Neigungen der neutralisirenden Säule ebeufalls die nämlichen sind.

Hat man Alles dieses wohl verstauden, so ist der Geist der von Hrn. Arago zur Bestätigung des Gesetzes vom Cosinusquadrat erdachten Methode leicht zu begreifen. Er ist folgender.

Man leite einen vollständig polarisirten Lichtstrahl senkrecht durch eine doppeltbrechende Platte, deren Hauptschnitt einen bekannten Winkel mit der Polarisationsebene des Strahles macht, und die ihn nicht in zwei gesonderte Lichtbündel zerlegt, sowohl weil ihre Dicke nur gering ist, als auch weil ihre Flächen parallel der Axe geschnitten sind. Wenn der polarisirte Strahl sich gemäß dem angenommenen Gesetz unter die beiden Brechungen vertheilt, so wird das Quadrat des Cosinus vom augezeigten Winkel eine erste Zahl geben, welche das or-

dentlich, nach dem Hauptschnitt, polarisirte Licht mist, während die Einheit weniger dasselbe Cosinusquadrat eine andere das außerordentliche Licht messende Zahl liefert. Das Verhältnis des polarisirten Lichts auf die totale, der Einheit gleiche, Lichtmenge, wird demnach durch den Unterschied dieser beiden Zahlen vorgestellt, weil der ganze Rest sich gegenseitig neutralisirt.

Ohne etwas an dieser Vorrichtung zu ändern, welche, wie man sieht, einen partiell polarisirten Lichtstrahl liefert, dessen Antheil polarisirten Lichts sich nach dem Gesetz des Cosinusquadrats berechnen läßt, bringe man in die Bahn des Strahls eine Glassäule, und zeichne die Neigung auf, bei welcher die Säule diesen Strahl neutralisirt.

Man wiederhole darauf den ersten Theil des Versuchs, und verändere dabei den Winkel zwischen der Polarisationsebene des einfallenden Strahls und der Ebene des Hauptschnitts; dadurch erhält man einen neuen partiell, aber in einem anderen Verhältniss partiell polarisirten Lichtstrahl, und berechnet nun abermals nach dem Gesetz des Cosinusquadrats das Verhältniss des polarisirten Lichts.

Endlich neutralisire man auch diesen zweiten partiell polarisirten Strahl durch die nämliche Säule, und zeichne die Neigung auf, bei der sie den neuen durchgelassenen Strahl neutralisirt.

Diese beiden Neigungen der Säule entsprechen den verschiedenen proportionellen Mengen von polarisirtem Licht in beiden Fällen, Mengen, derem Verhältniss durch das Vorhergesagte bekannt ist, und welches gleich seyn muß dem der beiden Zahlen, welche durch das Gesetz des Cosinusquadrats erhalten wurden.

Um die Ideen durch ein Beispiel zu fixiren, wollen wir wie vorhin annehmen, die beiden Neigungen Einer Glassäule, die in einem partiell polarisirten Strahl die relativen Proportionen 1 und 2 vom polarisirten Licht neutralisiren, seven bekannt. — und unter diesen beiden

Neigungen habe die Säule, gehörig gedreht, die Neutralisation bewirkt, als der Hauptschnitt des Krystalls mit der Polarisationsebene des ursprünglichen Strahls die Winkel a und b machte. Daraus schließt man, daß in diesen beiden Fällen die Proportionen des successiv in dem durchgelassenen Strahl enthaltenen polarisirten Lichts sich respective wie 1:2 verhalten.

Allein andererseits wird im ersten Fall das Licht des ordentlichen Strahls gemessen durch die Zahl, welche das Quadrat des Cosinus von a ausdrückt und das Licht des außerordentlichen Strahls durch die Einheit weniger diese Zahl. Diese letzte Größe abgezogen vom Quadrat des Cosinus giebt die Zahl, welche das Verhältniß des polarisirten Lichts anzeigt, weil das gesammte Licht gleich ist der Einheit. Dieselbe Rechnung bei dem Winkel b giebt eine ähnliche Zahl, und wenn das Gesetz des Cosinusquadrats richtig ist, so muß die erste dieser Zahlen die Hälfte der zweiten seyn.

IV. Betrachtungen über ein von Hrn Talbot vorgeschlagenes photometrisches Princip; von Hrn. Plateau in Brüssel.

(Bulletin de l'acad. roy. des sciences et belles-lettres de Bruxelles 1835, No. 2 p. 52 et No. 3 p. 89.)

Vor einiger Zeit hat Hr. Talbot ein sehr einsaches photometrisches Princip bekannt gemacht '), das vieler nützlichen Anwendungen fähig ist. Allein er stützt diess an sich richtige Princip auf, mir scheint, wenig beweisende Thatsachen, und deshalb will ich in diesem Aufsatz die Resultate von Versuchen mittheilen, die ich mei-

<sup>1)</sup> Phil. Magazine, Ser. III Vol. V p. 321. Siehe den Zusatz am Enda des gegenwärtigen Aussatzes. V.

nerseits unternahm, che ich die Arbeit des Hrn. Talbot kannte, und die das nämliche Princip auf directe Weise begründen. Diess Princip lässt sich solgendermasen ausstellen:

Wenn ein leuchtender Gegenstand regelmässig intermittirend auf das Auge wirkt und die successiven Momente seines Erscheinens so nahe an einander liegen, dass das Auge sie nicht mehr unterscheiden kann, sondern eine ununterbrochene Empsindung erhält, so ist die scheinbare Helligkeit dieses Gegenstandes geschwächt in dem Verhältnis der Summe der Erscheinungs- und Verschwindungsdauer zur blosen Erscheinungs dauer.

Nehmen wir für jetzt das Princip als bewiesen an, und werfen, um es wohl zu begreifen und seine Wichtigkeit einzusehen, einen Blick auf einige der sinnreichen Anwendungen, die Hr. Talbot davon gemacht hat.

Lässt man vor dem Auge eine weisse, mit einem schwarzen Sector bemalte Pappscheibe schnell rotiren, so entsteht bekanntlich eine graue Farbe. Offenbar belindet sich das Auge in Bezug auf jeglichen Punkt dieser grauen Fläche in den vom obigen Princip verlangten Umständen; denn dieser Punkt wird abwechselnd von einem weißen und von einem schwarzen Raum eingenommen, und er schickt folglich nach einem Punkt der Netzhaut ein regelmäßig intermittirendes Licht. Die scheinbare Helligkeit der grauen Farbe wird sich demnach zu der des weißen Papiers verhalten wie die Durchgangsdauer des weißen Theils durch einen Punkt zur Durchgangsdauer des weissen und des schwarzen Theils durch denselben Punkt, oder, was auf dasselbe hinausläuft, wie die Winkelbreite des weißen Theils zum vollen Kreisumfang. Will man mit Hrn. Talbot den Dunkelbeitsgrad und nicht den Helligkeitsgrad der grauen Farbe messen, so ersieht man aus dem Obigen, dass dieser Dunkelheitsgrad proportional ist der Winkelbreite des schwarzen Sectors. Giebt man demnach diesem letzteren verschiedene Winkelbreiten, so kann man, vom Weiss ab bis zum Schwarz, eine Reihe von Farben bilden, deren jede durch die Winkelbreite des ihr entsprechenden Sectors gemessen wird.

Versetzt man eine schwarze Scheibe, die mit sectorenförmigen Löchern versehen ist, so dass die stebendbleibenden Theile eine Reihe dunkler unter sich gleicher Sectoren bilden, eben so in schnelle Rotation und betrachtet durch dieses Instrument einen leuchtenden Gogenstand, so wird dessen Helligkeit, gemäß dem obigen Princip, verringert werden in dem Verhältnis der Summe der Winkelbreiten einer Oessnung und eines dunkeln Sectors zur Winkelbreite einer Oeffnung. Und daraus ist leicht zu folgern, dass der Grad der Verdunklung des Gegenstandes gemessen wird durch das Verhältniss der Summe der Winkelbreiten der schwarzen Sectoren zum ganzen Kreisumfang. Sind z. B. zwölf dunkle Sectoren vorhanden, jeder von fünf Grad, so wird die Verdunklung des durch eine solche Scheibe betrachteten Gegenstandes gemessen werden durch das Verhältnis 12 Mal 5 oder 60 zu 360. Durch dieses Mittel kann man also die scheinbare Helligkeit eines sehr glänzenden Gegenstandes, z. B. die einer Flamme, in jedem beliebigen Verhältnis schwächen und dann mit einer andern schon gemessenen Helligkeit vergleichen.

Man kann auch das Bild des leuchtenden Gegeustandes mit einem rasch rotirenden Spiegel auffangen, so daß dieses Bild eine Kreisbewegung bekommt. Es nimmt dann scheinbar die Figur eines zusammenhängenden Ringes an, dessen Helligkeit gemessen wird durch das Verbältnis der wirklichen Breite des Bildes zu dem Kreisumsang, den es beschreibt. Ist der leuchtende Gegenstand z. B. die Sonne, und ein zweckmäsig aufgestellter Spiegel macht das Bild derwelben einen größten Kreis der Himpelskugel beschreiben, so wird der centrale Theil dieses Bildes seinen scheinbaren Glanz im Verhältnis

von 360° zum Winkel-Durchmesser der Sonne, d. h. von 720: 1, verringern. Die erzeugte Lichtzone hat also in ihrer Mitte einen 720 Mal schwächeren Glanz als das Sonnenbild, welches der nämliche Spiegel in Rube reflectiven würde.

In den Anwendungen, die Hr. Talbot von diesem Princip gemacht, werde ich ihn nicht weiter folgen, soudern will zum Beweise dieses Princips übergehen. Hr. Talbot stützt sich dabei auf folgende Betrachtungen.

\*Wenn man im Finstern eine glühende Kohle im Kreise herumführt, so erblickt das Auge einen zusammenhängenden Lichtring, und empfängt von diesem Ring genau dieselbe Menge Licht, welche es von der kleinen Oberstäche der rubenden Kohle empfangen würde. Denn wenn der Ring mehr Licht in das Auge sendete, müßte er auch mehr nach irgend einer andern Richtung senden, und so würde das Zummer von der bewegten Kohle stärker erleuchtet seyn als von der ruhenden. Wenn also die gesammte Menge des Lichts sich gleich geblieben ist, muß die scheinbare Intensität desselben sich in demselben Verhältnis verringern als die scheinbare Fläche des leuchtenden Gegenstandes vergrößert worden ist. Daraus ergiebt sich das besagte Princip ganz natürlich.

Diese Schlufsfolge scheint mir wenig beweisend. Denn welche Beziehung giebt es zwischen der Zimmer-Beleuchtung, welche aus der continuirlichen Action des Lichts der Kohle entspringt und der Helligkeit irgend eines Punkts des scheinbaren Ringes, einer Helligkeit, die aus einer Reihe successiver Eindrücke auf einen und denselben Punkt der Netzhaut hervorgeht? Die totale Lichtmenge, welche zum Auge gelangt, bleibt zwar sich gleich, die Kohle mag in Bewegung oder Ruhe seyn; allein im ersten Fall wirkt diefs Licht successiv auf verschiedene Punkte der Netzhaut, und wan kann daher a priori nichts über das Resultat einer solchen Wirkung schließen. Uebrigens scheint Hrn. Talbot selbst dieser Versuch

nicht conclusiv, und er nimmt ein anderes Argument von der Thatsache her, dass die Farbe, welche eine weisse, mit einem schwarzen Sector versehene Scheibe durch Rotation erzeugt, sich genau gleich bleibt vom Mittelpunkt bis zum Umfang. Und in der That, da in jedem Abstand vom Mittelpunkt das Verhältnis zwischen der Vorübergangsdauer des weißen und des schwarzen Theils das nämliche ist, so folgt aus dem in Rede stehenden Princip, dals auch die Farbe die nämliche bleiben muss. Allein diese Thatsache beweist bloss, dass die erzeugte Farbe nur von dem obigen Verhältnifs abhängt, nicht aber, daß sie durch dieses Verhältnis gemessen wird. Die scheinbare Helligkeit könnte durch das Quadrat oder durch irgend eine andere Function dieses Verhältnisses gemessen werden, und dennoch würde offenbar die Farbe vom Mittelpunkt bis zum Umfang die nämliche seyn.

Ich will nun in wenigen Worten die Ergebnisse meiner Versuche angeben. Ich habe gesucht einen directen Vergleich anzustellen zwischen der Farbe von weißem Papier und der einer Scheibe aus demselben Papier, welche eine gewisse Anzahl schwarzer Sectoren von bestimmter Breite besass. Zu dem Ende stellte ich die rotirende Scheibe und das weiße Papier in ungleichen Abständen von der Flamme Einer Kerze auf, und veränderte einen der Abstände so lange bis die scheinbare Helligkeit beider Gegenstände gleich war. Dann maß ich die beiden Abstände, und, wie leicht zu erschen, gab mir nun das directe Verhältniss ihrer Quadrate das gesuchte Verhältpils beider Farben. In der That kommt die Aufgabe darauf zurück, das Verhältnis der Farben beider Gegenstände in der Voraussetzung zu bestimmen, dass sie gleiche Entfernung von der Flamme besitzen. Nun würde die Helligkeit des weissen Papiers in dem Abstande, wo sie der der Scheibe gleich erscheint, sich zu seiner Helligkeit für gleichen Abstand mit der Scheibe verhalten wie das Quadrat dieses letzteren Abstands zum Quadrat des

ersteren. Daraus folgt offenbar, dass, wenn Papier und Scheibe gleichen Abstand baben, die Helligkeit der letzteren sich zu der des ersteren verhält wie das Quadrat dieses Abstands zum Quadrat desjenigen, welchen man dem Papier geben müste, um seine Helligkeit der der Scheibe gleich zu machen. Diese Beobachtungen sind vieler Genauigkeit fähig, weil man die rotirende Scheibe und das weise Papier, wenn man sie auf der nämlichen Seite der Flamme aufstellt, so betrachten kann, dass sich die erstere auf das letztere projicirt, und dann wird ein sehr geringer Unterschied in der Helligkeit merkbar. Wenn indes dieser Versuch genügende Kesultate geben soll, sind folgende Vorsichtsmassregeln nöthig.

1) Die Abstände müssen ziemlich groß seyn, damit die Dimensionen der Flamme keinen Einsus haben, denn der Satz von den Quadraten der Abstände setzt einen Lichtpunkt und keinen leuchtenden Körper voraus.

2) Man darf nur einen Punkt des Scheibenrandes vergleichen mit demjenigen Punkt des weißen Papiers, neben welchem der erstere sich projicirt, und man muß die beiden Gegenstände so außtellen, daß ihre Flächen senkrecht sind gegen die Strahlen, welche von der Flamme zu diesen beiden Punkten gehen.

3) Natürlich muß man die Lichtsamme durch einen Schirm für das Auge verdecken, und überdieß auf alle mögliche Weise dafür sorgen, daß die beiden zu vergleichenden Gegenstände nur allein von der Flamme Licht erhalten.

Nun mus zusolge des am Ansange dieses Aussatzes dargelegten Princips die scheinbare Helligkeit der Scheibe sich zu der des Papiers verhalten wie die Vorübergangsdauer eines weißen Sectors zur Vorübergangsdauer eines weißen Get was dasselbe ist, wie die Winkelbreite eines weißen Sectors zur Summe der Winkelbreiten eines weißen und schwarzen Sectors, oder endlich, was auch noch dasselbe ist, wie die Breite

sämmtlicher weißer Sectoren zum ganzen Kreisumfang. Wenn also das besagte Princip richtig ist, muß das obige Verhältniß gleich seyn dem Verhältniß zwischen den Quadraten der Abstände der Scheibe und des weißen Papiers von der Flamme.

Jetzt die Resultate, welche ich durch diese Methode erhicht.

#### 1) Weilse und schwarze Sectoren gleich breit.

1) Weilse and schwarze Sectoren Bleich	Dreit
Congress to the total	Millimeter.
Abstand des Scheibenrandes von der Mitte	
der Flamme	400
Abstand des entsprechenden Punktes auf dem	
weißen Papier von der Mitte der Flamme	557
Verhältnis der Quadrate dieser Abstände	0,5157
Verhältniss zwischen der Summe der Win-	
kelbreiten der weißen Sectoren zum gan-	
zen Kreisumlang	0,5000
Unterschied zwischen den beiden vorherge-	
benden Zahlen	+0,0157
Wenn mithin die scheinbare Helligkeit de	es weilsen

Wenn mithin die scheinbare Helligkeit des weißen Papiers = 1 ist, wird die der rotirenden Scheibe, befindlich in derselben Entfernung gedacht, seyen =0,5157 oder sehr nahe gleich ein halb. Nun verhielt sich die Summe der Winkelbreiten der weißen Sectoren zum Kreisumfang wie 1:2, olso mißt dieß letztere Verhältnis sehr annühernd die Farbe einer solchen Scheibe.

## 2) Breite der weifsen Sectoren zu der der schwarzen wie 1:2.

	I. Vers.	2. Vers.
	Millim.	Millim.
Abstand des Scheibenrandes	400	400
Abstand des entsprechenden Punkts		
auf dem weißen Papier	680	687
Verhältnis zwischen den Quadraten		
dieser Abstände	0,3460	0,3390

ş	1. Vers. Millim.	2. Vers.
Verbältniss der Summe der B	Breiten	
d. weiß. Sectoren zum Kreisu	mfang 0,3333	0,3333
Unterschied	+0,0127	+0,0057

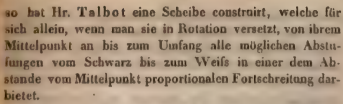
3) Breite der weifsen Sectoren an der der schwarzen wie 7:1.

	1. Vers.	2. Ven.
	Millim.	Millim.
Abstand des Scheibenrandes	608	611
Abstand des entsprechenden Punkts		
auf dem weißen Papier	651	651
Verhältniss zwischen den Quadraten		
dieser Abstände	0,8722	8809
Verhältniss der Summe der Breiten		
der weißen Sectoren zum Kreis-		
umfang	0,8750	0,8750
Unterschied	-0,0028	-1-0,0059
Trie Historiahiada guitahan da	n Possilint	an diasan

Die Unterschiede zwischen den Resultaten dieser Versuche und denen, welche das Princip liefert, sind, glaube ich, so gering, dass man nicht anstehen kann, diess Princip als durch obige Resultate hinlänglich bewiesen anzuschen.

Zusatz. Zur Vervollständigung der vorstehenden Notiz stehe hier aus den Aufsatz des Hrn. Talbot noch Einiges über die Anwendungen, welche derselbe von seiner photometrischen Methode gemacht hat.

Um nach dieser Methode die Helligkeit eines Körpers zu messen, oder mit dem Grau zu vergleichen, welches eine weiße, mit einem schwarzen Sector bemalte Scheibe bei schneller Rotation liefert, müßte man offenbar außerordentlich viele Scheiben vorräthig haben, welche, was das Verhältniß der Fläche des schwarzen Sectors (oder der schwarzen Sectoren, falls ihrer mehre da sind) zur gesammten Obersläche der Scheibe betrifft, alle möglichen Fälle darböten. Da dieses aber unaussührbar ist,



Es ist nämlich eine weiße Scheibe auf die in Fig. 12 Taf. II abgebildete Art schwarz bemalt, nämlich so, daß die schwarze Fläche einerseits von einem Radius der Scheibe und andererseits von einer archimedischen Spirale begränzt wird. Wenn man die Winkel (von dem senkrechten Radius abwärts nach der Linken gezählt) mit w bezeichnet und den Fahrstrich der Curve mit q (den Radius der Scheibe dabei zur Einheit genommen), so hat man für diese Curve die Gleichung:

 $\omega = 360 \cdot \varrho$ 

wodurch, wie man sieht, die verlangte Bedingung erfüllt ist. Deun nachdem man die Helligkeit eines Körpers gleich gefunden hat der Helligkeit der rotirenden Scheibe in irgend einem Abstand von ihrem Mittelpunkt, so braucht man nur diesen Abstand zu messen, um dadurch auch sogleich die diesem Abstande proportionale Helligkeit des Körpers (in Bezug zur Helligkeit des Weiß der Scheibe) zu erhalten.

Man kann auch den dunkeln Raum ausschneiden, und die Scheibe, die natürlich von einer undurchsichtigen Substauz gemacht seyn muß, vor einem Licht von constanter und bekannter Helligkeit rotiren lassen. Dann erscheint das Weiß natürlich schwarz und die ganze Helligkeits-Abstufung ist umgekehrt; sonst bleibt alles gleich.

Hr. Talbot hat das Instrument auch dahin verändert, dass er dem von der Spirale eingeschlossenen Raum und dem übrigen Theil der Scheibe andere Farben als die schwarze oder weise giebt, wobei er dann den ersten aus einem besonderen Stück Papier schneidet und auf die mit der Grundfarbe bemalte Scheibe legt. Nimmt

man z. B. den Spiralraum blau und die Scheibe gelb. so erhält man bei Rotation der Scheibe nahe am Mittelpunkt reines Blau, nahe am Umfang reines Gelb. und zwischen beiden irgendwo eine neutrale Farbe (wie sich Hr. T. ausdrückt). Der Abstand dieser neutralen Farbe vom Mittelpunkt ist nach der Intensität der componirenden Farben verschieden, und giebt, wenn er gemessen wird, das Verhältnifs au, nach welchen die letzteren die neutrale Farbe gebildet haben 1).

Ein anderes von Hrn. Talbot vorgeschlagenes Mittel, variable Verdunklungen hervorzubringen, besteht darin, dass man zwei Scheiben von Pappe oder Metall, die eine beliebige aber gleiche Anzahl sectorensörmiger Ausschnitte enthalten, vor einer leuchtenden oder erleuchteten Fläche um eine gemeinschaftliche Axe rotiren läst. Hat jede Scheibe z. B. 18 Ausschnitte von 10°, so wird, da 10°×18=180°= der halben Scheibentläche, der leuchtende Körper um die Hälste verdunkelt, sobald die Ausschnitte beider Scheiben genau coincidiren; jede größere Verdunklung läst sich dann durch Verschiebung der einen, zu dem Ende auf der Axe drehbar gemachten Scheibe erlangen, da dadurch die Ausschnitte für den Durchgang des Lichts in jedem beliebigen Verhältnis schmäler gemacht werden können.

Ein drittes, von Hrn. T. empfohlenes Mittel beruht auf der Anwendung eines rotirenden Spiegels, mit welchem man das Bild eines leuchtenden Gegenstandes rasch im Kreise berumführt. Ist das Auge so gestellt, daß es bei jedem ganzen Umlauf des Spiegels einmal von den retlectirten Strahlen getroffen wird, und hat die Rotation eine solche Schnelligkeit, daß es die Unterbrechungen des Lichts nicht wahrnimmt, so wird es ein stetiges Bild vom leuchtenden Gegenstand erblicken, dessen Helligkeit

<sup>1)</sup> Zur Anstellung derartiger Versuche würde offenbar der Busolt'sche Kreisel (Annal. Bd. XXXII S. 656) ein ganz vortressliches Hülfsmittel darbieten. P.

sich zur Helligkeit des Gegenstandes verhält, wie der Kreisumfang zur Winkelbreite dieses Gegenstandes, abgeschen dabei von der durch die Reflexion veranlassten Lichtschwächung, die natürlich verschieden ist nach dem Winkel unter welchem das Auge die Strahlen von dem Spiegel empfängt. Da die Sonne etwa einen halben Grad im Durchmesser besitzt, so würde sie eine Lichtzone erzeugen, deren Helligkeit in der Mitte sich zur Helligkeit des Sonnenbildes verhielte wie 0,5 zu 360, also 720 Mal geringer wäre 1). Die Helligkeit dieser Lichtzone würde indess noch viel zu groß seyn, um sie mit der Helligkeit irgend eines leuchtenden Körpers auf der Erde vergleichen zu können. Deshalb schlägt Hr. T. vor, die so erzeugte Lichtzone nochwals auf angezeigte Art zu schwächen, entweder durch einen zweiten rotirenden Spiegel oder durch Rotation einer mit Oessnungen versehenen undurchsichtigen Scheibe. Da die Helligkeit der ersten Zone vou der Mitte aus abnimmt, so muss man dabei mittelst eines Diaphragma den mittleren Theil derselben abgränzen, so dass nur Licht von diesem auf die Scheibe oder den zweiten Spiegel fallen kann.

Endlich bemerkt Hr. Talbot noch, das das von ihm vorgeschlagene photometrische Princip zur Messung hoher Temperaturen angewandt werden könne. Er meint, wenn man ein Thermometer auf dem Umfange eines Rades befestigte, so dass es bei schneller Rotation dieses Rades auf die Dauer irgend eines Bruchtheils der Rotationszeit, z. B. während eines Hundertel derselben, dem Einsluss der hohen Temperatur eines benachharten Körpers, z. B. einer glühenden Kanonenkugel, ausgesetzt wäre, und man sähe dabei das Thermometer 5° steigen — oder wenn man Thermometer und glübende Kugel in Ruhe ließe, und zwischen beiden eine durchbrochene

<sup>1)</sup> Von der Mitte aus ist die Helligkeit des Bildes natürlich geringer im Verhöltniss der dem Abstande von der Mitte entsprechenden Sehne eines Kreises zum Durchmesser desselben.

Scheibe, an der die ausgeschnittenen Theile sich zu den stehen gebliebenen wie 1 zu 100 verhielten, in Rotation versetzte, und man nähme dabei eine gleiche Temperaturerhöhung gewahr — so würde man schließen können, daß das Thermometer, im ersten Fall bei Ruhe in dem der Kugel zunächst liegenden Punkte, und im zweiten Fall bei Abwesenheit der rotirenden Scheibe, um 500° gestiegen wäre.

Dieser Grundgedanke ist gewiss recht sinnreich, aber es sehlt unstreitig noch viel daran, ihn zur Ausmittlung der Temperatur glühender Körper anwenden zu können.

P.

### V. Ueber das Verhalten von Kohle gegen das Licht; von Degen,

Professor an der polytechnischen Schule in Stuttgart.

Legt man ein größeres Stück gut gebrannter Tannenkohle auf eine Schicht glühender Kohlen in einem Windofen und verschließt dann alle Oeffnungen, so daß bloß
ganz wenig Luft unter den Rost dringen kann, so geschieht die Verbrennung dieses Stücks bloß durch Zersetzung von Kohlensäure, und man findet nach dem Erlöschen des Feuers, daß das, was dann noch übrig ist,
sich ganz oder theilweise in eine Masse aufgelöst hat,
die aus lauter Fasern besteht, welche fast gar keinen
Zusammenhang mehr unter einander haben.

Betrachtet man diese Fasern unter einem Mikroskop (ich bediente mich hiezu eines Plüssl'schen), so findet man, dass sie runde Gefäse sind. Sie sind bald mehr, bald weniger durchsichtig, und ihre Farbe im durchgehenden Licht ist gelbbraun. Ihre Dicke ist im Verhältniss zu ihrem Durchmesser sehr unbeträchtlich, was

daraus hervorgeht, dass sich ihre Wände biegen und salten lassen, ohne sogleich zu zerbrechen.

In Fig. 5 Taf. III ist ein solches Gefäs abgebildet, welches abgebrochen ist, dessen beide Stücke aber in a noch zusammenhängen. Man bemerkt sehr deutlich, wie die Durchsichtigkeit mit der Zahl der hinter einander liegenden Röhrenwände abnimmt; in b nämlich ist die Wand einfach, weil man in die Röhre bineinsieht, in c doppelt, in d und a dreifach, und in e vierfach. Diese Gefässe haben an der Seite runde Löcher, deren Rand dikker ist als die übrigen Röhrenwand, und eine Art Saum bildet. Fig. 6 Taf. Ill zeigt die Enden von zwei neben einander liegenden Gefässen. a, a sind Löcher, welche auf der dem Beobachter zugekehrten Seite liegen, b, b solche, die sich auf der abgekehrten Seite befinden, und die man bloss durch die Gesässwand hindurchsieht; c, c sind größere Löcher in der Vorderseite, welche keinen Saum haben, und durch die man die Löcher d, d der Ruckseite sieht. Fig. 7 Taf. III stellt ein abgebrochenes und Fig. 8 die Hälfte eines in der Längenrichtung zerspaltenen Gefässes dar.

Einige Gefäse wurden der Weissglühhitze ausgesetzt, indem sie, in dünne Platinsolie sorgfältig eingewickelt, in die Löthrohrstamme gehalten wurden. Sie verloren dadurch etwas an ihrer Durchsichtigkeit, und wurden viel spröder, so das sie sich nicht mehr krümmen und biegen ließen, ohne zu zerbrechen. Fig. 9 zeigt ein Fragment einer solchen weißglühend gemachten Röhre.

Der Durchmesser derjenigen dieser Gefäse, welche ich mass, betrug 0,0126 bis 0,00233 Millimeter.

Bewerkenswerth ist die Erscheinung, welche man wahrnimmt, wenn man das Mikroskop durch eins dieser Löcher nach einem entfernten Gegenstand richtet. Man sieht dann nämlich diesen entfernten Gegenstand mit dem Mikroskop ganz deutlich, und zwar erblickt man nicht blofs Ein Bild von demselben, sondern zwei. Das eine

Bild steht aufrecht und liegt etwa 0,01 hinter der Oestnung; es ist wenigstens so deutlich, dass man ein Fensterkreuz ganz deutlich erkennen kann. Das zweite Bild
steht umgehehrt, und zwar vor der Oessnung; es ist undeutlicher als das erstere. Die Bilder erscheinen, wenn
man die Löcher von der Lage aus, wo man ihre Ränder am deutlichsten sieht, mittelst der Mikrometerschraube
dem Objectglase des Mikroskops etwas nähert oder entfernt 1).

Nachdem ich die Durchsichtigkeit der Kohle an diesen Gefäsen bemerkt hatte, suchte ich sie auch an anderen Kohlenarten zu entdecken.

Zerrichene gewöhnliche Holzkohle zeigte keine Spuren von Durchsichtigkeit, was offenbar darin seinen Grund hatte, dass man durch Zerreihen keine Fragmente erhalten kann, die bei größerer Dünne noch eine solche Ausdehnung besitzen, um mit Deutlichkeit etwas daran beobachten zu lassen.

Verkohlter Flachs ließ auch keine Durchsichtigkeit bemerken, weil er nicht aus Röhren, sondern aus massiven Cylindern besteht.

1) Die eben vom Hen. Verfasser beschriebene Erscheinung gebort offenbar zur Klasse der Diffractiousphänomene und verdient beachtet zu worden. Es ist nämlich im Allgemeinen zwar nicht unbekannt, dass man durch ein kleines Loch in einer Karte entfernte Gegenstände mittelst einer Loupe deutlich sehen kann; allein ich weiß nicht, ob man schon beobachtet habe, dals dabei zwei Bilder von dem Gegenstande entstehen, ein aufrechtes und ein umgekehrtes. Gerade dieser Umstand aber verleibt der Beobachtung erst eigentlich ein theoretisches Interesse, denn er boweist unläugbar, dass die Erscheinung ein Beugungsphanomen ist, dass das eine Bild, das aufrechte, aus den jnnern bellen Fransen entsteht, das andere, umgekehrte, aber aus den aufsern (zur Axe des Lochs gehogenen) bellen Francen, die erst nach ihrer Durchkreuzung zum Objectiv des Mikroskops gelangen. Beide Bilder werden offenbar von discreten Strablen gebildet, d. h. von Lichtstrahlen, welche durch die dunkeln Fransen von einander getreunt sind.

Verkohlte Baumwolle war an wenigen Stellen schwach durchscheinend, was mit ihrer bandförmigen Gestalt im Zusammenbange steht.

An Graphit, sowohl natürlichem als künstlichem, konnten bloß unsichere Spuren von Durchscheinenheit entdeckt werden. Dieses rührt wohl daher, daß es außerordentlich schwierig ist, ihn durch Reiben in sehr dünne Blättchen zu trenuen.

Eine dünne Russschicht auf einer Glasplatte, die mit Kohlenpulver umgeben, geglüht worden war, um der vollständigen Verkohlung sicher zu seyn, war ziemlich durchsichtig, und hatte eine gelbbraune Farbe.

Eine Schicht von Schellackfirnis auf einem Glasplättchen, welche in einem mit Kohlenpulver gefüllten Tiegel verkohlt wurde, war nicht blos durchscheinend und hell gelbbraun, sondern zeigte auch, gleich den dünnen Plättchen anderer durchsichtiger Körper, Regenbogenfarben.

Die Kohle ist also unter die durchsichtigen Körper zu zählen, und dass sie in etwas dickeren Schichten nicht durchsichtig ist, ließe sich vielleicht durch die Annahme eines eingemengten fremden Stoffes erklären. Man könnte sich z. B. vorstellen, die gewöhnliche Holzkohle verliere ihre größere Durchsichtigkeit durch die Einmengung derjenigen Metalle, deren Oxyde nach der Verbrennung die Asche bilden, ungefähr so, wie eine Boraxperle durch die Einmengung von reducirtem Nickel.

VI. Notiz über die optischen Eigenschaften des ameisensauren Kupferoxyds; vom Dr. J. Müller in Darmstadt.

In dem XXXV. Bande Stück 1 dieser Annalen giebt Hr. Professor Neumann Nachricht von einer, zuerst von Hrn. Professor Nörrenberg in Tübingen entdeckten, höchst merkwürdigen Eigenthümlichkeit des Gypses in Beziehung auf die gegenseitige Lage der optischen Axen für die verschiedenfarbigen Strahlen, indem er sagt, daß das Ansehen der beiden Ringsysteme ganz und gar von einander verschieden sey. Eben so hat er gefunden, daß die Ringsysteme der optischen Axen im Adular überhaupt ungleich gefärbt sind, und dass ihre blaue und ihre rothe Seite in derselben Richtung liegen. Die Bearbeitung einer Gypsplatte, um diese Beobachtung daran zu machen, ist äußerst schwierig, und selbst bei der sorgfältigsten Bearbeitung wird es, wegen der großen Weichheit dieses Minerals und wegen seiner leichten Spaltbarkeit, wohl selten gelingen, dass man es dahin bringt, die Ringsysteme vollkommen rein und unverworren zu sehen. Auch im Adular erscheinen die Ringsysteme verzogen und nur höchst selten regelmäßig, es blieb detshalb zu wünschen, einen Krystall zu finden, der diese Eigenthümlichkeit hat, und in welchem zugleich die Ringsysteme vollkommen scharf und bestimmt erscheinen. Ein solcher Krystall ist das ameisensaure Kupferoxyd.

Die Krystalle des ameisensauren Kupfers gehüren ebenfalls dem zwei- und eingliedrigen Ringsystem an, und kommen meistens in der, in Fig. 10 Taf. III abgebildeten Form vor 1). Die Spaltbarkeit ist sehr voll-

<sup>1)</sup> Die Buchstaben in dieser Figur sind gans in der Bedeutung gebraucht, wie in Rose's Elementen der Arystallographie.

kommen, und mit den Flächen e parallel. Als ich einige kleine Krystalle in optischer Hinsicht untersuchte, fand ich, dass die eine optische Axe fast perpendiculär auf der Richtung der Spaltbarkeit steht; legt man daher ein abgespaltenes Blättchen zwischen Turmalinplatten, so beobachtet man ein sehr schönes Ringsystem, welches wegen der starken doppelten Brechung dieses Salzes auch in sehr dünnen Blättchen noch ganz übersehen werden kann. Die Ringe sind fast vollkommen kreisförmig, und wenn man den Krystall so zwischen gekreuzte Turmaline legt, dass das schwarze Büschel mit der Polarisationsebene des einen zusammenfällt, so findet man die Farben in Beziehung auf dieses Büschel symmetrisch vertheilt. Des leichteren Ausdrucks wegen nehme ich an, der Krystall sey so gelegt, dass schwarze Büschel in wagerechter Richtung das Gesichtsfeld durchschneidet, so ist die Färbung nach der eben gemachten Bemerkung über und unter den Büschel symmetrisch vertheilt, denken wir uns aber die Figur durch eine verticale Linie in der Mitte durchschnitten, so ist die Färbung der rechten Hälfte von der andem verschieden. In der einen Hälfte herrscht im innersten Ring Blau, in der andern Roth vor. man nun den Krystall um eine Axe, welche auf der Richtung des Büschels senkrecht steht, so dass man die rothe Hälfte der Ringe gleichsam von sich abwendet, so erscheint bald das zweite Ringsystem, welches ein von dem zuerst betrachteten abweichendes Ansehen hat. Die Ringe erscheinen nicht rund, sondern elliptisch, das Büschel ist gegen die Mitte der Ringe nicht mehr schwarz, sondern bildet auf der einen Seite einen blauen, auf der andern einen gelbrothen Keil. War in dem zuerst betrachteten Ringsystem blau auf der linken Seite vorherrschend, so liegt nun auch der blaue Keil auf der linken Seite.

Aus den hier mitgetheilten Beobachtungen ist es leicht die gegenseitige Lage der optischen Axen für verschie-

denfarbige Strahlen zu bestimmen. In dem zuerst betrachteten Ringsystem ist die Axe der blauen Strahlen diejenige, welche dem andern System zugekehrt ist, in dem zweiten Ringsystem aber ist es die Axe der rothen Strahlen. Sämmtliche Axen der verschiedenfarbigen Strahlen liegen übrigens in einer Ebene.

Die Kleinheit der Krystalle, welche mir zu Gebote standen, hinderte mich Messungen anzustellen, die man an einigermaßen vollkommneren Stücken sehr gut anstellen könnte. Unter den bis jetzt bekannten Krystallen, welche diese Eigenthümlichkeit in der Lage der optischen Axen verschiedenfarbiger Strablen besitzen, möchte wohl das ameisensaure Kupfer für genaue Messungen am geeignetsten seyn.

Nach ungesähren Bestimmungen beträgt der Winkel der optischen Axen etwa 37° 1).

# VII. Ueber die specifische Wärme der im Wusser löslichen Salze; von F. Rudberg.

(Ein im Bervelius'schen Jahresbericht, No. 15 (von 1831), cuthaltener und vom Versasser aelbst mitgetheilter Auszug aus seiner aussührlichen Abhandlung über diesen Gegenstand.)

Ich habe mir vorgenommen, die bei Auflösung eines Salzes in Wasser in Betracht kommenden therwischen Elemente zu bestimmen, nämlich die specifische Wärme, die latente oder Schmelzungswärme, durch welche das Salz flüssig wird, und die Lösungswärme, d. h. die Temperaturveränderung, welche bei der Lösung eines Salzes entsteht. Es hatte Wahrscheinlichkeit, dass der Vergleich der numerischen Werthe dieser beiden letzteren Warnemengen zu einigen entscheidenden Resultaten suhren

<sup>1)</sup> Anderweitige Beobachtungen dieset Art, namentlich in Betreft der ein- und eingliedrigen Krystalle, wurden bereits 5 380 der vorigen Hefts mitgotheilt.

werde. Denn erstlich würde, im Fall das Salz keine chemische Verbindung mit dem Wasser eingeht, der Vergleich zeigen, ob die bei Auslösung des Salzes in Wasser verschwindende Wärme gleich ist der Schmelzungswärme, oder, was wahrscheinlicher ist, von ihr abweicht. Im Fall das Salz sich chemisch mit dem Wasser verbindet. würde der Vergleich zeigen, ob das chemisch gebundene Wasser in der Veränderung mit dem Salze Einen festen Körper ausmacht, oder, mit anderen Worten, eine Verbindung ausmacht, welche als solche vom Wasser aufgelöst wird. Im letzten Fall sind zwei Versuche erforderlich, einer mit wasserfreiem Salze unter Beobachtung der entbundenen Wärme, und ein zweiter mit wasserhaltigem krystallisirten Salze unter Beobachtung der absorbirten Wärme. Bei dem Versuche, die Wärme zu ermitteln, welche bei Auflösungen entbunden oder gebunden wird, habe ich gefunden, dass man dabei zugleich die specifische Wärme des Salzes bestimmen kann. Zu diesem Zweck habe ich mich der folgenden Methode bedient, welche, auf keiner Art von Hypothese über die Natur der Auflösung beruhend, einfach und allgemein anwendbar ist.

Es sey M die Wassermasse, worin man ein Salz auflöst, T deren Temperatur, m, t, c respective die Masse, Temperatur und specifische Wärme des Salzes, bei letzterer die des Wassers zur Einheit genommen, τ die Temperatur der Flüssigkeit nach vollendeter Auflösung, und λ die dabei gebundene oder entbundene Wärmemenge. Die letztere Größe λ ist, der allgemeinen Annahme nach, zusammengesetzt aus: 1) der bei Auflösung des Salzes latent werdenden Wärme, 2) aus der durch Volumsveränderungen sich entwickelnden Wärme, und 3) aus der durch die chemische Verbindung erzeugten Wärme, falls das Salz eine solche Verbindung eingeht. Ohne hier in Erwägung zu ziehen, wie die eine oder andere dieser Größen für sich gefunden werden könne, reicht die Be-

merkung hin, dass die Summe derselben (positiv oder negativ) nothwendig erstens der Salzmasse proportional, und zweitens auch unveränderlich dieselbe ist, sobald das Verhältnis des Salzes zu dem Wasser nicht geändert wird. Wenn also zwei Versuche gemacht worden sind, bei denen dies Verhältnis constant, die Temperatur des Salzes aber ungleich ist, — die Temperatur des Wassers mag übrigens in beiden Versuchen entweder gleich seyn oder nicht — so bat man in dem ersten Fall:

$$M'(T-\tau')+m'c(t'-\tau')=m'\lambda,$$

oder da  $M'=\mu m'$ :

$$\mu(T'-\tau')+c(t'-\tau')=\lambda,$$

und im letzteren Fall:

$$\mu(T^n-\tau')+c(t'-\tau'')=\lambda.$$

Eliminirt man  $\lambda$  aus diesen beiden Gleichungen, so erhält man den Werth von c oder der specifischen Wärme des Salzes.

Folgende Resultate mögen hier als Probe meiner Resultate angeführt werden:

#### A. Auflögungen von Kochsale.

Ver-				les. Gewicht des		Sale auf	
such.	Salzes.	Wass.	der Lösung.	Wassers.	Salzes.	Waster.	
$\frac{1}{2} \begin{cases} 15 \\ 15 \end{cases}$	,914 ,867	1°,0 43 ,2 0 ,5 43 ,6 0 ,5 49 ,5 0 ,6 45 ,3	13°,95 14',996 13',28 14',07 13',047 15',559 14',589 16',296	765,595 76,635 61,575 64,700 80,540 80,535 80,575 80,570	56,955 5,905 8,125 8,100 25,540 25,105 12,430 12,385	7.775 7,705 13.195 12.983 31,711 31,172 15,427 15,372	

Hieraus ergeben sich durch Rechnung folgende Wecthe für e und h:

Sale auf 100 Th. Wasser.	<i>c</i> ,	1.
7,740	0,1725	15,002
13,089	0,1744	12,776
15,400	0.1781	11,483
31,441	0,1732	6,867

Der Mittelwerth von c ist also =0,1743. Der Werth von  $\lambda$  ist dagegen ganz veränderlich für das Kochsalz, und nimmt, merkwürdig genug, mit der Menge des Salzes ab  $^{1}$ ). Wenn die Lösung des Salzes nicht mehr als 4 Th. Salz auf 100 Th. Wasser enthält, ist der Werth von  $\lambda = 16.8$ . Beim Maximum des Salzgehalts scheint dessen Werth =3,4 und beim Minimo =18,6 zu seyn.

B. Auflösungen von schwefelsaurer Talkerde mit Krystallwasser.

Ver-		emperatur	r des Gewicht des			Salz auf 100 Th.	
such.	Salzes.	Wass.	der Lösung.	Wass.	Salzes.	Wass.	
1	150,87	2 10,80	13°,08 14 ,413	604,085	98,900	16,476	
9	16,21	7 2 ,00	10 ,747 13 ,080	58,975	19,700	33,404	
0	16,18 $16,53$	$\begin{vmatrix} 0 & 29 & 00 \\ 8 & 2 & 25 \end{vmatrix}$	13 ,080 $ 8 ,705$	59 ,000 58 ,040	705, <b>19</b>	33,398 50,491	
15	16 ,87	2 26 ,00	8 ,705 11 ,997	38,055	29,240	50,366	

#### Diese Versuche geben:

Salz in 100 Tb. Wasser.	с.	٤.
16,486	0,2954	13,615
33,400	0,2912	13,918
50,428	0,2852	13,672

1) Dieser Umstand kann davon herrühren, dass sich das Kochsalz wirklich mit VVasser verbindet, wiewohl diese Verbindungen bei gewöhnlicher Temperatur der Lust nicht in starrer Form erhalten werden können. Fuchs hat eine solche entdeckt, die bei -10° anschiesst.

Der Mittelwerth von c ist also =0,2006 und  $\lambda$  ist hier eine constante Größe. Hiebei ist keine Correction angebracht für die Wärme, welche das Gefäß, worin die Lösung geschieht, nusnimmt. Der absolute Werth von c weicht also etwas von der angegebenen Zahl ab; allein das Angeführte ist auch bloß als ein Beispiel von der Methode anzuschen.

Wir wollen nun mit Vernachlässigung des Theils von  $\lambda$ , welcher aus der durch Volumsänderung bewirkten Wärmeveränderung besteht, die Bestimmung der beiden andern Theile von  $\lambda$  in Betracht ziehen.

Wir wollen dabei die in Wasser löslichen Körper in zwei Klassen theilen, in solche, welche chemisch gebundenes Wasser aufnehmen, und in solche, welche es nicht thun.

#### A. Salse, welche Wasser binden.

Bei diesen ist der Werth von  $\lambda$  der Unterschied zwischen der Wärme, welche bei Verbindung des Salzes mit einer Portion Wasser entbunden wird. Nennen wir also die erste dieser Wärmen L und die letztere l, und bedeutet m die Menge des Salzes, so wie  $\mu$  die mit m sich verbindende Wassermenge, so hat mau:

$$m\lambda = mL - (m + \mu)l$$
,

oder wenn  $\mu = \nu m$ :

$$\lambda = L - (1 + \nu) l$$

Den Zahlenwerth von  $\lambda$  erhält man durch zwei Versuche, bei denen man das wasserfreie Salz auflöst, und auf dieselbe Weise findet man den Werth von l, wenn man das wasserhaltige auflöst. Sobald diese beiden Werthe bekannt sind, findet man durch obige Gleichung den Werth von L, welche Größe ich die Verbindungswärme nenne. Eben so nenne ich l oder die bei Auflösung absorbirt werdende Wärme die Lösungswärme, um sie von der Schmelzungswärme zu unterscheiden, nämlich der, welche beim Schmelzen eines Körpers latent wird, und

welche sich auf dieselbe Weise bestimmen läst, die ich zur Bestimmung der latenten Wärme des geschmolzenen Zinns und Bleis angewandt babe 1).

Um diess deutlicher zu machen süge ich einige Versuche mit wassersreier schweselsaurer Talkerde hinzu:

Versuch. Temperatur			Salkauf 100 Th	
\ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \	des Wassers.	des Salzes.	der Lösung.	Wasser.
1 }	15°,205	39°,8	27°,330	8,065
	15 ,330	2 ,0	27 ,080	8,054
2	16 ,445	47 ,5	25 ,580	5,913
	16 ,480	0 ,4	25 ,372	5,931
3	15 ,330	35 ,25	19 ,455	2,718
	15 ,080	1 ,0	19 ,080	2,722

Durch Berechnung dieser Versuche findet man:

Salz auf 100 Th. VVanner.	<b>c</b> .	2
8,059	0,1185	148,852
5,922	0,0934	152,258
2,735	0,091 <b>6</b>	148,657

Der Mittelwerth von c ist also =0,1011 und der von  $\lambda = 149,922$ . Nach dem oben Angeführten ist  $\ell=13,735$ . Wenn die schwefelsaure Talkerde sich mit 7 Atomen Wasser verbindet, wird  $\nu=1,0366$ , woraus L=177,895.

Das Endresultat ist also:

Specifische Wärme	des	wasserfreien Salzes	0,1011
-	-	wasserhaltigen Salzes	0,2906
Lösungswärme			13,735
Verbindungswärme			177,095

Die letztere Wärme, auf diese Weise in einer Zahl bestimmt, giebt, wenn ich anders nicht irre, einen klaren Begriff und vielleicht auch ein relatives Maass von

<sup>1)</sup> Kongl. Acad. Vetensk. Handl. 1829 (diese Annalen, Bd. XIX S. 125).

der Intensität der Krast, welche chemische Verbindungen hervorbringt, oder vielmehr ein Maass der Quantitäten von -E und +E, die im Verbindungsaugenblick neutralisirt werden.

B. Salze, welche kein Wasser binden.
Bei diesen giebt λ unmittelbar die Lösungswärme.

VIII. Beobachtungen der magnetischen Variation am 1. April 1835, von fünf Oertern.

Bei der stets zunehmenden Anzahl der Theilnehmer an den verabredeten magnetischen Beobachtungen, und der dadurch gesicherten Aussicht, in Zukunft immer interessantere und fruchtbarere Resultate zu erhalten, scheint es zureichend, wenn von den letzten, bisher vorgekommenen Terminen nur das, was ein besonderes Interesse darbietet, hier in graphischer Darstellung (Tal. IV) mitgetheilt wird. Wir geben hier eine solche von dem Nebentermin am 1. April d. J., in den Beobachtungen von Copenhagen, Altona, Göttingen, Leipzig und Rom. Am letzteren Orte haben die Hrn. Sartorius und Listing mit demselben Apparat beobachtet, den sie im November v. J. in Mailand gebrauchten. Diese Darstellung bedarf einer weiteren Erläuterung nicht. Nur darauf wollen wir aufmerksam machen, dass die nach einerlei Maassstab in Bogentheilen gezeichneten Bewegungen in Copenhagen am größten, in Rom am kleinsten sind; dass der letztere Umstand wegen der gleichzeitigen Eruption des Vesuvs eine besondere Merkwürdigkeit bat, in sofern er in Beziehung auf einen in solcher Nähe vielleicht erwarteten Einfluss der bei letzterer Naturerscheinung thätigen Kräfte auf die Magnetnadel ein negatives Resultat giebt;

endlich drittens, dass die, wenn auch sehr kleine Versenkung, die sich in Altoria, Göttingen, Leipzig und Rom so übereinstimmend zeigt, in Copenhagen wahrscheinlich wenigstens eben so sehr sich gezeigt haben würde, wenn nicht diesmal daselbst nur von 10 zu 10 Minuten beobachtet wäre. Es bestätigt sich also dadurch die schon früher gemachte Bemerkung, dass das Auszeichnen in sehr kleinen Zeitintervallen bei diesen Beobachtungen sehr wünschenswerth ist. In Göttingen werden die Aufzeichnungen jetzt immer in den Hauptterminen von fünf zu fünf, in den Nebenterminen von drei zu drei Minuten gemacht, und es darf daher die Bemerkung wohl Platz finden, dass es, außer andern Vortheilen, auch die Entwerfung der Zeichnungen erleichtern würde, wenn darin an den andern Oertern, wie es auch an den meisten schon geschieht, eine Gleichförmigkeit beobachtet würde.

Gaufs.

## IX. Ueber die Lichterscheinungen bei der Kry stallbildung.

con Heinrich Rose 1).

Man hat sehr oft ein Leuchten beim Anschießen von Krystallen bemerkt: aber immer ist diese Erscheinung eine zufällige gewesen, und nie, wie ich glaube, hat man sie willkührlich hervorrusen können. Ich habe bei der Bildung von Krystallen der arsenichten Säure ein starkes Leuchten gesehen, welches sich von dem beim Krystallisiren anderer Substanzen dadurch unterscheidet, dass man es zu jeder Zeit willkührlich hervorzuhringen im Stande ist.

Man nehme zwei bis drei Quentchen der arsenichten Säure von glasartiger Beschaffenheit, übergieße sie

<sup>1)</sup> Gelesen in der Academie der Wissenschaften am 30. Juli 1835.

in einem Kolben von weißem Glase mit drei Loth nicht rauchender Chlorwasserstoffsäure von gewöhnlicher Stärke, und einem Loth Wasser, bringe das Gauze in's Kochen, lasse es zehn Minuten oder eine Viertelstunde kochen, und erkalte es dann möglichst langsam, am besten durch sehr allmälige Verkleinerung der Spiritusslamme, deren man sich zum Kochen bedieut hat. Wenn an einem dunklen Orte die Krystalle anfangen anzuschiefsen, so ist diess mit einem starken Leuchten verbunden; die Erzeugung von jedem kleinen Krystall ist mit einem Funken begleitet. Schüttelt man alsdann das Geftifs, so schießen plötzlich sehr viele Krystalle an, und es entstehen zu gleicher Zeit eben so viele Funken. Hat man bedeutende Mengen von arsenichter. Säure, z. B. zwei bis drei Loth oder mehr mit der entsprechenden Menge von verdünnter Chlorwasserstoffsäure behandelt, so ist, wenn man gerade den richtigen Zeitpunkt getroffen hat, beim Schütteln das Leuchten der anschießenden Krystalle so stark, dass ein dunkles Zimmer dadurch erleuchtet werden kapp.

Es dauert sehr lange, ehe die saure Auflösung der arsenichten Säure aufhört Krystalle abzusetzen. Daher leuchtet die erkaltete Auflösung noch am zweiten und selbst bisweilen am dritten Abend, aber nur außerordentlich schwach, und nur wenn sie geschüttelt wird. Später ist es indessen nicht möglich ein Leuchten hervorzubringen, ein Beweis, daß dasselbe nur durch Auschießen von Krystallen, nicht durch Reibungselektricität entsteht.

Lässt man die heise Auslösung der glasartigen arsenichten Säure schnell erkalten, wodurch man eine pulverförmige Masse von arsenichter Säure erhält, so kann man dabei entweder nur eine sehr schwache oder gar keine Lichterscheinung bemerken.

Man kann ehen so wenig ein Leuchten beobachten, wenn man die glasartige Säure mit Salpetersäure (von

gewöhnlicher Stärke und auch rauchende) und mit Essigsaure behandelt. Der Grund davon ist aber nur der, dass diese Säuren zu wenig von der arsenichten Säure auflösen, was besonders bei der Essigsäure der Fall ist, so dass diese Auflösung durch Schwefelwasserstoffwasser nur schwach gelblich gefarbt wird, ohne einen Niederschlag von Schwefelarsenik abzusondern. - Verdünnte Schweselsäure hingegen löst durch's Kochen etwas mehr arsenichte Säure auf, und wenn man die Auflösung sehr langsam erkalten läfst, so kann man in der That bisweilen ein schwaches Leuchten bemerken. Behandelt man eine große Menge der glasartigen arsenichten Säure mit so wenig Königswasser (welches aber überschüssige Chlorwasserstoffsäure enthalten mufs), dass erstere nicht vollständig aufgelöst und zu Arseniksäure oxydirt werden kann, so zeigt sich beim Erkalten ein starkes Leuchten.

Die Ursache des Leuchtens beim Anschießen von Krystallen schien mir schon seit längerer Zeit die zu seyn, daß die als leuchtender Krystall sich aus einer Flüssigkeit ausscheidende Substanz nicht als solche in derselben außgelöst enthalten war, sondern daß sie sich erst bildete, wenn der Krystall gebildet wurde, und daß durch die Entstehung der neuen Substanz in krystallinischer Form die Lichterscheinung bedingt wird.

Am häusigsten hat man das Leuchten der Krystalle beim Auschiessen des schweselsauren Kalis bemerkt, aber immer nur zusällig, und wohl nie beim Umkrystallisiren von reinem schweselsauren Kali, sondern, wie ich glaube, nach der Auslösung des Rückstandes von der Bereitung der Salpetersäure. Dieser enthält sast immer anderthalb schweselsaures Kali, welches sich als solches in Wasser ausschieße, aber beim Krystallisiren, nach Phillips, in zweisach und in neutrales schweselsaures Kali sich zersetzt, und letzteres scheint dann beim Anschießen eine Lichterscheinung zu zeigen, indem es sich in der Flüssigkeit bildet und als Krystalle aus derselben ausscheidet.

Bekanntlich kennt man zwei isomerische Zustände der arsenichten Säure; sie ist entweder durchsichtig und glasartig, oder porcellanartig und undurchsichtig. Ursprünglich nach dem Schmelzen ist sie vollkommen durchsichtig, und durch's bloße Außbewahren wird sie, obne eine Gewichtszunahme zu erleiden, milehweiß und undurchsichtig. In beiden Zuständen hat die Säure ein verschiedenes specifisches Gewicht und eine verschiedene Löslichkeit in Wasser.

Das starke Leuchten bei der Krystallbildung der arsenichten Säure habe ich nur wahrnehmen können, weim ich glasartige Säure auf die oben erwähnte Weise mit Chlorwasserstoffsäure behandelte. Behandelte ich sowohl porcellanartige Säure, als auch die pulverförinige arsenichte Säure, welche durch's Rösten der arsenikalischen Erze vermittelst Sublimation gewonnen wird, und unter den Namen von Giftmehl im Handel bekannt ist, mit Chlorwasserstoffsäure, so konnte ich beim langsamsten Erkalten entweder kein, oder beim Schütteln des Kolbens pur ein sehr schwaches Leuchten bemerken; im letzteren Falle wahrscheinlich, weil die porcellanartige Säure noch glasartige enthielt. Aber immer war diess schwache Leuchten gar nicht mit dem starken zu vergleichen, das sich zeigte, wenn glasartige Saure angewandt wurde. - Das Leuchten beim Anschießen der Krystalle der arsenichten Säure scheint also dadurch zu entstehen, dass aus der Auflösung der glasartigen Säure dieselbe beim Krystallisiren sich in porcellanartige verwandelt. Die gebildeten Krystalle gehören also zu der porcellanartigen Modification; und das Porcellanartigwerden der glasartigen Säure besteht auch in nichts anderem, als darin, dass die Säure aus einem vollkommen unkry-· stallinischen in einen krystallinischen Zustand übergebt.

Die erhaltenen Krystalle der arsenichten Sänre, wenn dieselben aus einer sehr langsam erkalteten Auflösung in Chlorwasserstoffsäure anschießen, sind zwar durchsichtige aber diese Durchsichtigkeit verdanken sie wohl nur ihrer Größe, und ein Aggregat von sehr kleinen Krystallen der Sänre würde ein porcellanartiges Ansehen besitzen.

— Die gebildeten Krystalle waren immer reguläre Octaëder, und besaßen nicht die von Wöhler beobachtete Form, welche vielleicht eine dritte isomerische Modification der arsenichten Säure ist.

Wird die glasartige Saure mit Chlorwasserstoffsäure auf die oben angeführte Weise und im angegebenen Verbültnifs behandelt, und haben sich unter Lichtentwicklung nach vollständigem Erkalten die Krystalle abgeschieden, so kann man noch einmal ein Leuchten, bisweilen sogar ein starkes bervorbringen, wenn man das Ganze noch einmal bis zum Kochen erhitzt und langsam erkalten lässt. Doch ist dieses Leuchten weit schwächer als das erste, und entsteht wohl pur daher, dass in der chlorwasserstoffsauren Auflösung noch glasartige Säure aufgelöst enthalten war, die durch's Krystallisiren das schwächere Leuchten hervorbrachte. Uebrigens ist auch die Quantität der verdünnten Chlorwasserstoffsäure in der oben angegebenen Menge nicht im Stande alle arsenichte Säure aufzulösen, und es bleibt ein kleiner Theil derselben im glasartigen Zustande zurück.

Uebrigens werden durch die Ursache einer neuen Bildung nicht alle Lichterscheinungen erklärt, welche man bis jetzt beobachtet hat, und ich selbst halte diese Hypothese für eine solche, die noch mehr beobachteter Thatsachen bedarf, um für eine wahrscheinliche gehalten werden zu können. So beobachtete Berzelius eine Lichterscheinung beim Krystallisiren von Fluornatrium aus einer Auflösung, welche dieses Salz schon aufgelöst exthielt.

nieu.

X. Analyse eines Ashests von Koruk, einem Arm des Pissiksarbik-Fiords in Grönland; von M. Lappe.

Dieser Asbect hat eine weisee Farbe mit einem Stich in's Röthlichbraune, einen seidenartigen Schimmer, eine lang und geradfaserige Structur; die Fasern trennen sich leicht in sehr feine, etwas stechende und sehr wenig biegsame Fädchen.

Vor dem Löthrohre verhält er sich folgendermaßen: Für sich in der Platinzange wird er schwarz, und schmilzt dann äußerst schwer und nur in seinen Fasern zur schwarzen matten Perle. — Mit Soda auf Kohle giebt er eine bräunliche Schlacke. — Mit Soda auf Platinblech ertheilt er der Soda keine Färbung. — Mit Phosphorsalz giebt er in der äußern Flamme ein gelbes, erkaltet undurchsichtiges Glas, in der innern Flamme eins, das heiß klar, erkaltet milchweiß ist. — Dem äußern Anschn nach unterscheidet sich dieser Asbest demnach wenig von unarchem Asbest; seine Schwerschmelzbarkeit jedoch unterschied ihn sehr von den Asbesten, die ich zu untersuchen Gelegenheit hatte, und die alle in dünnen Splittem leichter zu Perlen flossen.

Dieses Verhalten veranlasste mich zu einer Untersuchung desselben, die, obgleich vielleicht nicht ganz scharf, da ich dieselbe nur einmal machte, doch der Wahrheit sehr nahe kommen möchte, da sie mit aller Sorgfalt gemacht wurde. Die Resultate derselben waren:

Kieselerde	58,48
Eisenoxydul	9.22
Talkerde	31,35
Kalkerde (mit etwas Eisenoxydul)	0,04
Manganovydul äußerst geringe Spuren	\
Kupferoxyd	
Thouerde	b,88
· Phosphorsäure?	
Verlust .	,
	100.00

Dieser Asbest weicht demnach auch in seiner Zusaumensetzung von den Asbesten, wenigstens von denen, deren Analysen mir bekannt geworden sind, ab, und besonders ist mir kein Asbest bekannt geworden, der eine so geringe Menge Kalk enthielte.

# XI. Beiträge zur näheren Kenntnifs der Xanthogensäure und ihrer Verbindungen; von VV. C. Zeise 1).

Die vorliegende Untersuchung habe ich hauptsächlich in der Absicht unternommen, die Zusammensetzung der Xanthogensäure genauer zu ermitteln als es früher von mir geschehen ist. Bei meiner älteren Analyse war nämlich die Wasserstoffmenge nicht direct bestimmt worden, und ein nicht wohl überlegter Zusatz von Borsäure zu dem Kalisalze (dem einzigen Salze, welches ich damals anwandte) hatte die Kohlenstoffmenge sehr unsicher gemacht, weil die Mischung des Salzes mit jener Säure (übereinstimmend mit dem, was ich schon in meiner früheren Abhandlung (von 1825) bemerkt habe) sich schwerlich ohne Verlust einer nicht unbedeutenden Menge Xanthogensäure bewerkstelligen lässt.

Außerdem habe ich einige andere Versuche mit den bicher gehörigen Stoffen angestellt, theils zur Prüfung einiger Hypothesen über die Zusammensetzungsweise der Xanthogensäure-Verbindungen überhaupt, theils aber zur Erlangung einer näheren Kenntniß mehrer derselben in verschiedenen anderen Rücksichten. Dieser Theil der Untersuchung ist unstreitig bei weitem nicht vollkommen und vollständig; allein da ich die Fortsetzung derselben wenigstens eine Zeit lang außehieben muß, und sie selbst in ihrem mangelhaften Zustande Resultate darbietet, die vielleicht Andern bei Untersuchungen derselben Art nütz-

<sup>1)</sup> Vom Hrn Verfasser mitgetheilte Uebersetzung einer der Königt, Dänischen Gesellschaft der VVissenschaften gehörigen, aber noch nicht gedruckten Abhandlung. Ein vorläufiger Abrifs von dieser Unterauchung wurde bereits in Bd. XXXII S. 305 dies. Ann. mitgetheilt.

lich seyn können, so habe ich diese Gelegenheit, dieser Resultate zu erwähnen, nicht unbenutzt lassen wollen. Sie können als (zum Theil, wenn man will, fragmentarische) Zusätze zu meiner ersten hieher gehörenden Arbeit (von 1822) betrachtet werden, welche nur die Bildung, Darstellung und Eigenschaften jener Verbindungen zum Gegenstande hatte.

Analytische Untersuchungen.

#### §. 1.

Zu den Analysen habe ich angewandt: die Kalium-, Natrium-, Barium-, Blei- und Kupfer-Verbindung, eine vollständige Analyse jedoch nur mit der ersten angestellt.

Das Kalisatz wurde dargestellt zum Theil durch Neutralisirung einer alkoholischen Kaliauslösung mittelst Schwefelkohlenstosse, zum Theil durch allmäliges Hinzuthun einer angemessenen Menge Kalibydrat zu einer alkoholischen Auslösung von Schwefelkohlenstoss. Bei letzterem Verfahren ist die Beimischung eines färbenden Stoss am wenigsten zu befürchten. Das Eintrocknen geschah im Vacuum, erst über Chlorcalcium und zuletzt gewöhnlich über Schweselsäure.

Das Natronsalz wurde bloß auf erstere Weise dargestellt. Da sich aber nach Verdampfung des Alkohols über Chlorcalcium theils eine völlig ungefärbte krystallinische Masse (davon einiges wie eine Eisrinde, anderes wie wohl gestaltete rhomboidische Blätter aussah), theils eine gelbfarbige büschelförmige Masse gebildet hatte, so wurde erstere wieder in Alkohol aufgelöst und völlig eingetrocknet, letztere aber in Wasser aufgelöst, die Auflösung eingedampft, bis sich ein aus nadelförmigen Krystallen bestehender Brei gebildet hatte. Dieser wurde auf Löschpapier gebracht, durch Drücken zwischen mehrern Lagen desselben gänzlich von dem Farbenden befreit und endlich über Schwefelsäure getrocknet. In dem

Folgenden bezeichne ich die erste Portion mit  $\alpha$ , die andere mit  $\beta$ .

Die Darstellung der angewandten Portion Barytsalz wurde folgendermaßen bewirkt. Zu sein geriebenem wassersreien Baryt wurde eine Auslösung von Schweselkoblenstoss in wassersreiem Alkohol binzugethan, die Mischung einige Stunden lang sleißig umgeschüttelt, dann, während die Flüssigkeit noch freien Schweselkoblenstoss enthielt, siltrirt, und endlich unter wiederholtem Auspumpen so geschwind als möglich über den angesührten Trocknungsmitteln eingetrocknet.

Die Bleiverbindung war durch Anwendung von salpetersaurem Bleioxyd und Kalixanthat so erhalten, dass zuerst jenes im Ueberschuss zu diesem, und dann eine Portion Xanthat hinzugethan wurde, bis letzteres im Ueberschuss war. Nur durch diesen Umweg kann man sicher seyn, ein Product zu erhalten, das sowohl während des Vorbandenseyns jenes Ueberschusses entstanden ist, als sich zugleich durch Filtriren gut absondern lässt, lange nämlich während des Hinzutbuns der Bleiauslösung noch etwas von der zuerst angewandten Portion Xanthat nicht zersetzt ist, geht der noch sehr fein zertheilte Niederschlag mit der Flüssigkeit durch das Papier; durch das Hinzukommen des Bleisalzes im Ueberschuss wird aber die Flüssigkeit klar, indem der Niederschlag sich in große Flocken sammelt, und jetzt ist ein hinzugestigter Ueberschufs von Xanthat, selbst nach gehörigem Umrühren der Flüssigkeit, dem Filtriren nicht hinderlich.

Die Kupferverbindung (die, wie unten dargethau werden wird, ein Oxydulsalz ist, wenn jene andern für Oxydsalze genommen werden) kann nicht geradezu mittelst wäfsriger Auflösungen rein erhalten werden. Die zu der Analyse bestimmte Portion wurde also dargestellt durch Fällung einer alkoholischen Auflösung des Kalisalzes mittelst einer alkoholischen Auflösung von Ku-

pferchlorid, auch mit Anwendung von jenem im Ueberschufs. Der auf dem Filtrum gesammelte Niederschlag wurde ausgewaschen, erst mit Alkohol, bis das Abgelaufene mit Wasser keine Trübung gab, die einem aufgelösten ölichten Körper zugeschrieben werden könnte, und dann mit Wasser bis zur völligen Absonderung von Kaliumchlorid.

Keins von diesen Präparaten war vor der Analyse derselben lange aufbewahrt gewesen.

§. 2

Durch blosses Stehen über Chlorcalcium in verdünnter Luft können jene Xanthate (das Baryt und vielleicht noch das Natronsalz ausgenommen) auf den Punkt gebracht wurden, dass sie bei nachberiger Anwendung von Schwefelsäure als Trocknungsmittel nichts oder wenigstens höchst unbedeutend an Gewicht verlieren. Die Blei- und Kupferverbindung können, ohne irgeud eine Veränderung zu leiden, in freier Lust denselben Grad von Trockenheit erlangen; und wenigstens das Kalisals verliert, zufolge mehrer darüber angestellten Versuche, durchaus nichts bei Erhitzung im Destillirapparat, bevor es nicht die Temperatur von ungefähr 200° erreicht, bei der es, unter Rothwerdung, Xanthogenöl giebt. Dass die übrigen Salze sich höchst wahrscheinlich im Wesentlichen eben so verhalten, wird die Folge lehren. Uebrigens ist hier immer nur die Rede von Quantitäten, deren Gewicht nach gehörigem Stehen über Schweselsäure in verdünnter Luft bestimmt wurde.

§. 3.

Die Zusammensetzung jener Salze, binsichtlich des Verhältnisses der Base und Säure ist meistens durch Verwandlung derselben in Sulfate bestimmt worden, und überall habe ich diese durch Digestion, erst mit schwächterer, dann mit stärkerer in mehreren Portionen binzugefügter Salpetersäure, und Eintrocknen nebst Glühen bis zur völligen Abtreibung der in großem Ueberschus

erzeugten Schweselsäure bewirkt. In einigen Fällen wurde, in Rücksicht auf die mögliche Verslüchtigung unzersetzter Xanthogensäure, obwohl zum Ueberflufs, ein wenig Schwefelshure binzugethan. Der Anfang ist mit ziemlich schwacher Salpetersäure zu machen, um Verlust durch zu heftige Einwirkung zu vermeiden. Die Verwandlung wurde in demselben Platintiegel vorgenommen, worin das angewandte Xantbat auf's Neue, vor der Bestimmung seines Gewichts, gehörig in verdünnter Luft über Schwefelsäure gestanden hatte. Der Tiegel stand während der Digestion (ja gewöhnlich selbst während des Glübens) in einer gehörig weiten Platinschale, wodurch einem möglichen Verlust, durch Verspritzung, auf das Genauste vorgeheugt werden konnte. Das geglühte Sulfat wurde in einigen Fällen vor der Bestimmung des Gewichts über Schweselsäure abgekühlt, und in allen den hier benutzten Versuchen war es, bei eigends angestellter Prüfung (unter andern auf beigemischte Kohle), rein befunden worden.

Zu der Zersetzung ist hier Salpetersäure der Schwefelsäure vorzuziehen, denn bei der letzteren entsteht leicht eine Beimischung von Kohle. Diess findet, versteht sich, noch mehr statt, wenn man die Verwandlung durch eine einsache Tiegelverbrennung des Xanthats bewirken will.

§. 4.

Die zur obigen Bestimmung gehörenden Versuche waren pun folgende:

a) 0,428 Grm. Kalizanthat gaben 0,2325 Grm. schwefelsauren Kalis, also 100 Theile Xanthat 54,3224 Theile Sulfat, und folglich 29,368 Theile Kali.

b) Eine auf gehörige Weise abgewogene Menge einer frisch bereiteten Auflösung von Kalibydrat in Alkohol, die 0.94134 Grm. Kali enthielt 1), wurde mit Schwe-

<sup>1)</sup> Das Mengenverhältnis des half in dieser Auflösung bestimmte ich dadurch, dass ich eine abgewogene Menge sogleich mit Schwefelsaure übersättigte, eintrucknete und glübte, aie dabei nach üb-

felkohlenstoff neutralisirt, und darauf in verdünnter Luft, erst über Kalihydrat, nachber über Schwefelsäure eingetrocknet. Das Gewicht des hervorgebrachten Kalixantbats war 3,233 Grm., welches für 100 Th. Xanthat 29,12 Kali giebt <sup>1</sup>). Wir haben dergestalt für 100 Th. Kalixanthat:

Kali 29,244 Xanthogensäure 70,756

und die Zahl für 1 Grundtheil Xanthogensäure ist darnach also (wenn jenes Salz für eine Verbindung gleicher Grundtheile Base und Säure angenommen wird): 1427.3.

Zu Folge des Hauptresultats der Analyse sind die Grundbestandtheile der Xanthogensäure:

4	Grandtheile	Schwefel	804,660
6	-	Kohlenstoff	458,622
10	•	Wasserstoff	62,397
1	•	Sauerstoff	100,000
			1425,679

und dieses giebt dann für 100 Theile Kalisalze

Kali 29,268 Xanthogensäure 70,732.

- c) 1,582 Grm. Natronsalz (a) gaben 0,780 Grm. schwefelsauren Natrous, welches für 100 Th. Natronxanthat 21,605 Th. Natron macht.
- d) 0,9665 Grm. Natronsalz (β) gaben bei gleicher Behandlung 0,4735 Grm. Sulfat, welches für 100 Tb. Xanthat 21,468 Natron macht.

Das Mittel aus diesen beiden Zahlen ist 21,536, also enthalten 100 Theile Natronxanthat:

licher Weise in dem Dampf von kohlensaurem Ammoniak haltend, bis reines Kalisulfat übrig blieb.

2) Meine älteren (1825 beschriebenen) Versuche, bei denen das Kalisala durch einen Strom von Salasäureluft in Kaliusuchlorid verwandelt wurde, gaben 29,7 Procent Kali. Natron

Natron

21.536

Xanthogensäure

78,464.

Nach jeuem Hauptresultat berechuet, erhalten wir:

21.518

Xanthogensäure

78,482.

e) 1,5415 Grm. Barytxanthat gaben 0,949 Grm. Barytsulfat, welches für 100 Xanthat macht:

Barvt

40,402

Xanthogensäüre

59,598.

Die Berechnung nach dem Hauptresultat giebt:

Baryt

40.1619

Xanthogensäure

59.8381.

f) 0,9025 Grm. Bleixanthat gaben 0,609 Grm. Bleisulfat. Also gab der Versuch für 100 Th. Bleixanthat:

Bleioxyd

49,638

Xanthogensäure 50,362.

Die Berechnung giebt:

Bleioxyd

49,447

Xanthogensäure 50,553.

g) 1,2055 Grm. der Kupferverbindung wurden durch Behandlung mit Salpetersäure völlig zersetzt, und die getrocknete Masse erhitzt, bis sie eine Zeit lang einen starken Schweselsäuredampf gegeben hatte. Dann wurde sie aufgelöst und das Oxyd durch einen Ueberschufs von Kalilauge aus der siedenden Flüssigkeit völlig ausgefällt. Gehörig ausgewaschen und getrocknet, wurde es nun nebet dem Filtrum mit gehöriger Vorsicht erhitzt. Nach dem Glüben wurde ein wenig Salpetersäure hinzugethan und die Masse dann abermals binlänglich durchgeglülit 1). Das Gewicht des so erhaltenen Oxyda war, nach Abzug der Asche von dem Filtrum, 0,508 Grm.

<sup>1)</sup> Diese letzte Behandlung ist, nach meiner Erfahrung, immer in solchen Fällen anzurathen, um Beimischung von Oxydul au vermeiden, wenn bei der Anwendung eines Platintiegels eine zur Verbreanung der Kohle vom Filtrum hinlängliche Hitze gegeben worden ist.

Diess giebt für 100 Theile des Kupsersalzes 42,14 Kupseroxyd.

Nach dem oben erwähnten Hauptresultat sollten 25,799 Th. Oxyd erhalten worden seyn, wenn jene Verbindung ein Oxydsalz wäre. Aber 42,14 Kupferoxyd geben 38,0 Oxydul, und die Berechnung giebt, wenn die Kupferverbindung für ein Oxydulsalz angenommen wird, 38,824 Oxydul. Unbezweifelt ist also, wie schon bemerkt, diese Verbindung ein Oxydulsalz, und wir haben folglich hier:

Nach dem Versuche. Nach der Berechnung.

Oxydul 38,0 38,824 Xanthogensäure 62,0 61,176.

Uebereinstimmend mit dieser, in Bezug auf die andern hier erwähnten Xanthate, anomalen Zusammensetzung zeichnet sich das Kupfersalz, wenn es vermittelst wälsriger Auflösungen zubereitet ist, durch einen eigenthümlichen starken Geruch aus, da hingegen die andern, und namentlich das im wesentlichen auf dieselbe Weise dargestellte Bleisalz, erst bei längerer Aufbewahrung einen Geruch von einiger Bedeutung annehmen. Diesen eigenthumlich riechenden Körper muß man sich natürlicherweise hervorgebracht denken durch Zersetzung eines Grundtheils Xanthogensäure vermittelst eines Grundtheils Sauerstoff des angewandten Kupferoxydsalzes, oder, wenn man will, zweier Grundtheile Chlor, bei der Anwendung von Kupferchlorid. Er klebt dem durch wäßrige Auflosungen dargestellten Kupfersalze an, nicht bloß nachdem es lange Zeit der freien Luft ausgesetzt gewesen ist, sondern selbst nachdem es lange, unter wiederholtem Auspumpen, in verdünnter Luft gestanden bat. - Ich babe verschiedene Versuche angestellt, um zu einer näheren Kenntniss von der Beschassenheit desselben zu gelaugen, bisher aber ohne ein genügendes Resultat.

Mit der zusammengesetzten Wirkung, durch welche

das Kupfersalz gebildet wird, steht sicher auch das Phänomen in Verbindung, daß sich während des Fällens (sowohl bei wäßrigen als bei alkoholischen Auflösungen) stets einen Augenblick eine schwarzbraune Farbe zeigt, ehe der Niederschlag die gelbe Farbe annimmt, da hingegen der Bleiniederschlag unter denselben Umständen sogleich ungefärbt erscheint. Nur wenn das Xauthat nicht ursprünglich frei vom Sulfuret gewesen, oder bei langer Aufbewahrung damit verunzeinigt worden ist, giebt es mit salpeter- oder essigsaurem Bleioxyd einen gefärbten (gewöhnlich röthlichbraunen) Niederschlag, und dann insonderheit bei der Anwendung sehr starker Auflösungen.

§. 5.

Die Bestimmung des Mengenverhältnisses des Schwefels habe ich direct nur mit dem Kalisalz vorgenommen, und selbige sowohl analytisch als (gelegentlich) synthetisch bewerkstelligt. Bei der ersteren, die unläugbar die sicherste ist, habe ich dasselbe Verfahren angewandt, dessen ich mich bei der Analyse des Quecksilbermercaptids bediente; ich habe nämlich das Salz zum Behufe seiner Verbrennung nicht bloß mit einem mit kohlensaurem Natron gemischten Kupferoxyd gemengt, sondern auch noch mit einem solchen Gemische überschüttet, dann die Masse verbrannt, durch Sieden mit Wasser gehürig ausgelaugt und nun die filtrirte Flüssigkeit mit Salzsäure übersättigt. Wenn dieß Verfahren mit der in meiner Abhandlung über das Mercaptan 1) bezeichneten Umsicht ausgeführt wird, giebt es in solchen Fällen ein sehr zuverlässiges Resultat.

Die bei der Bestimmung des Schwesels in ähulichen Zusammensetzungen gewöhnliche Behandlung mit Salpetersäure oder mit Königswasser, hat, selbst bei Anwendung der möglichsten Vorsicht auf die Nebenumstände, hier bedeutenden Verlust zur Folge. Eben das gilt, und zwar noch mehr, von der unmittelbaren Abtreunung mit

<sup>1)</sup> S. diese Annalen, Bd. XXXI S. 412.

einem Gemisch von kohlensaurem Natron oder Kali mit Salpeter oder chlorsaurem Kali in einem Tiegel.

Auf angegebene Weise gaben nun 0,348 Grm. Kalixanthat (nach Abzug der Asche vom Filtrum) 1,0065 Grm. schwefelsauren Baryts, und dieses macht für 100 Theile Kalixanthat:

Schwefel 39,904.

Nach dem Hauptresultat hätten erhalten werden sollen: 39,9217 Tb. Schwefel 1).

Der hicher gehörige synthetische Versuch ist ein Theil des oben angeführten zur synthetischen Bestimmung der Kalimenge. Als nämlich die in einem wohl zupfropfbaren Glase abgewogene alkoholische Kaliauflösung, worin sich 0,94134 Grm. Kali befanden, durch Schwefelkohlenstoff neutralisirt worden war, hatte sie 1,51 Grm. an Gewicht gewonnen, so das folglich 100 Th. Kali zur Neutralisation 160,40 Grm. Schwefelkohlenstoff erfordern würden. Dies giebt für 100 Th. Kali 134,792 Schwefel, folglich für 29,268 Th. Kali (die Menge des Kali in 100 Th. Kalixanthat nach dem Hauptresultate) und also für 100 Th. Kalixanthat:

Schwefel 39,451 2).

§. 6.

Kohlenstoff und Wasserstoff wurden hestimmt, sowohl für das Kalisalz als für das Bleisalz. Die Kohlen-

säure

1) Ein anderer auf dieselbe Weise ausgesührter Versuch, bei dem aber der schweselsaure Baryt sich sortdauernd etwas gesörbt hielt, (vermuthlich in Folge einer nicht wohl gelungenen Verbrennung des dabei angewandten ziemlich großen Filtrums), gab 41 Proc. Sohwesel. Mein älterer, auf eine etwas verschiedenr Weise angestellter Versuch (s. meine erwähnte Abhandlung) hatte 41,73 Proc. gegeben; aber bei diesem war der aus einer salpeterauten Aussong erhaltene Niederschlag vermuthlich nicht mit aller in diesem Falle nothwondigen Sorgsalt ausgewaschen worden.

 Wollte man die bei demaelben Versuche gefundene Kalimenge (29,12) zum Grunde legen, so würde die Schwefelmenge 39,25 Procent. säure wurde überall durch Sauerstoffgas, das man aus einer Hinterladung von geschmolzenem chlorsauren Kali und Oxyd entwickeln ließ, völlig aus der Verbrennungsröhre ausgetrieben. Bei einigen Versuchen wurde sie ursprünglich nach dem Maaße bestimmt, bei andern wurde sie geradezu in einer passenden, mit einem Luftsammler verbundenen Rohrvorlage durch Kalilauge aufgefangen 1).

Den Einflus des anhangenden Wassers suchte ich bei der Bestimmung der Wasserstofsmenge in den meisten Fällen dadurch zu vermeiden, das ich die Hinterund Vorderladung so heiß als möglich hineinbrachte und die Wassermenge für eine Quantität Oxyd, der zur Mischung angewandten gleich, voraus bestimmte. Die angewandte Sorte Kupseroxyd war übrigens sehr wenig hygroskopisch. — Das Austrocknen durch wiederholtes Auspumpen etc. sand ich hier nicht angemessen; denn eine genaue Mischung von Kalixanthat und Oxyd giebt sogar bei einer Temperatur unter 100° den oben erwähnten Geruch, der das durch wässrige Auslösungen dargestellte Kupsersalz auszeichnet. — Alle hier beschriebenen Verbrennungen wurden bei Ofenseuer vorgenommen.

§. 7.

Die zur Bestimmung des Kohlenstoffs gehörigen Resultate sind folgende:

- a) 0,2035 Grm. Kalixanthat gaben bei einem Versuche, der ausschließlich für die Kohlenstoffmenge vorgenommen, und wobei daher die Kohlensäure eigentlich dem Maafse nach bestimmt wurde, 0,1712 Grm. Kohlensäure. Dieß giebt für 100 Th. Kalixanthat:
  - 1) Diese Anwendung des Sauerstoffgases bringt auch das Gute mit sich, dass man bequemer als sonat das Wasser gehörig in der Röhre vortreiben kann, worauf man bei der Anwendung meiner, an einem anderen Orte beschriebenen, Methode, besonders Ursache hat, Werth zu legen. — Selbst bei einer ziemlich lebhaften Entwicklung des Sauerstoffgases strömte übrigens äußerst wenig, oder keine Kohlensäure durch.

### Kohlenstoff 23.262.

(Die Vorderladung hatte hier einen Zusatz von braunem Bleioxyd.)

b) 0,313 Gm. Kalixanthat gaben bei einem auf dieselbe Weise ausgeführten Versuche, nur daß Mangansuperoxyd statt Bleioxyd angewandt wurde, 0,253843 Gm. Kohlensäure. Dieß giebt für 100 Th. Kalixanthat:

Kohlenstoff 22,4252.

c) 0,490 Grm. Kalixauthat gaben bei einem Versuche, der zugleich die Wasserstoffmenge bestimmte, wobei die Kohlensäuremenge geradezu dem Gewichte nach bestimmt und wobei braunes Bleioxyd benutzt wurde, 0,390 Grm. Kohlensäure, also für 100 Th. Kalixanthat:

Kohlenstoff 22.008.

d) 0,423 Grm. Bleixanthat gaben 0,2475 Grm. Kohlensäure, ebenfalls unmittelbar durch Wägung bestimmt. Diefs giebt für 100 Th. Bleixanthat 16,179 Kohlenstoff, oder für 100 Th. Kalixanthat:

Kohlenstoff 22,637.

Als directes Erfahrungsresultat haben wir dergestalt durch diese vier Versuche zusammengenommen für 100 Th. Kalixanthat:

Kohlenstoff 22,583.

Die angenommene Zusammensetzung giebt 22,637 Kohlenstoff.

§. 8.1

Für den Wasserstoff haben wir folgende Resultate:

a) 0,4205 Grm. Kalixanthat gaben bei einem, ausschließlich für den Wasserstoff, und daher, mit Anwendung einer Vorderladung, der geglühtes kohlensaures Natron zugesetzt war, angestellten Versuche, nach Abzug von 0,005 Grm. für anhangendes Wasser (s. §. 6.), 0,121 Grm. Wasser. Dieß giebt für 100 Th. Kalisalz:

Wasserstoff 3.195.

b) 0,303 Grm. Kalisalz gaben bei einem Versuche, wobei die Ladung durch einiges Steben mit Chlorcalcium

in verdünnter Luft, aber ohne wiederholtes Auspumpen und ohne Erhitzung (s. §. 6) ausgetrocknet, und wobei auch feingeriebenes Mangansuperoxyd zu der Vorderladung gesetzt war 1), 0,096 Grm. Wasser. Diefs giebt für 100 Tb. Kalixanthat:

### Wasserstoff 3,518.

c) 0,4745 Grm. Kalisalz gaben bei einem Versuche, bloß für die Wasserstoffmenge und ohne einigen Zusatz 2) zu der Vorderladung, nach Abzug von 0,0055 Grm. für anhangendes Wasser in der Ladung, 0,135 Grm. Wasser. Dieß giebt für 100 Th. Kalixanthat:

Wasserstoff 3.159.

d) 0,490 Grm. Kalisalz gaben bei dem §. 7 c erwähnten Versuche für die Kohlenstoffmenge, nach Abzug von 0,007 Grm. anhangendes Wasser, 0,132 Grm. Wasser. Diefs giebt für 100 Th. Kalixanthat:

Wasserstoff 2,9916.

e) 0,423 Grm. Bleixanthat gaben bei dem §. 7 d erwähnten Versuche, wobei die Vorderladung auch ohne Zusatz war, nach Abzug von 0,004 Grm. anhangendes Wasser, 0,0840 Grm. Wasser. Diess giebt für 100 Th. Bleixanthid 2,2052 Wasserstoss oder für 100 Th. Kalixanthat:

#### Wasserstoff 3.0854.

Als Mittel dieser fünf Versuche erhalten wir für 100 Th. Kalikanthat:

Wasserstoff 3,189 1).

Die angenommene Zusammensetzung des Kalisalzes giebt 3,09576 Proc. Wasserstoff.

- 1) Ein Unfall mit dem Kohlenssuresammler hinderte hier die Bestimmung der Kohlenstoffmenge.
- 2) Im Ganzen genommen hatte ich hier Grund diesen für über-Rüssig anzusehen.
- Will man den Versuch & ausschließen, der natürlicherweise leicht au viel gegeben haben möchte, so erhält man 3,008 VVasacrstoff.

§. 9.

Dass die Xanthate Sauerstoss enthalten, solgt daraus, dass sie, selbst im völlig ausgetrockneten Zustande, bei der trocknen Destillation Kohlensäure in Menge geben; und die Versuche haben dergestalt für 100 Th. an Alkali gebundener oder mit einer Base vereinigter Xanthogensäure gegeben:

 Schwefel
 56,411

 Kohlenstoff
 31,930

 Wasserstoff
 4,508

 Sauerstoff
 7,151

Die Berechnung giebt, wenn, wie angesührt, die Elemente in 1 Grundtheil Xanthogensäure 4S 6C 10H 10 sind, für 100 Theile:

S. 56,440 C. 32,169 H. 4,377 O. 7.014.

und es ist dergestalt jetzt gewiß kein anderes Zusammensetzungsverhältniß annehmbar.

§. 10.

Setzt man zu einem Xanthat Schwesel- oder Salzsäure, so erhält man bekanntlich einen schweren ölichten Körper, der lebhast wie Säure aus die Probesarben wirkt, mit der abgesonderten Base wieder das angewandte Salz giebt, kurz sich aus jede Weise, wie die Säure des Salzes ausgeschieden im unzersetzten Zustande verhält. Wird dieselbe einer erhöhten Temperatur ausgesetzt, so verwandelt sie sich völlig in Alkohol und Schwesel-kohlenstoff. Eine Wärme von 24° C. ist hinreichend diese Verwandlung einzuleiten, es entwickelt sich dabei Wärme, und sie sindet statt sowohl bei der von allem anhangenden Wasser besreiten Säure, als bei der Anwesenheit von reinem Wasser 1).

<sup>1)</sup> Die Anwesenheit einer anderen Säure, namentlich Sala- oder Schwefelsäure, scheint die Wirkung zu verzögern.

Da dieser Satz für die gegenwärtige Untersuchung sehr wichtig ist, will ich eine ausführliche Beschreibung der ihm zum Grunde liegenden Versuche geben.

Eine starke Auflösung einer Portion wohl getrockneten Kalixanthats wurde auf die aus meiner ersten Abbandlung bekannte Weise mittelst Salzsäure zersetzt. Die ausgeschiedene wohl ausgewaschene Säure wurde, zuletzt durch einiges Stehen mit Chlorcalcium, vom Wasser befreit. Die augewandte Salzauflösung und Salzsäure waren vor der Zusammenmischung stark abgekühlt, so wie auch die ausgeschiedene Säure bei den nachmaligen Behandlungen in einer möglichst niedrigen Temperatur gehalten worden. Ich erhielt sie dergestalt in einem vollkommen durchsichtigen und fast farblosen Zustande.

Sie wurde nun schnell in einen langhalsigen Destillirkolben gethan, welcher mit einer zur Lustentwicklung eingerichteten und mit Eis umgebenen Vorlage verbunden
war. Die Temperatur der Lust war an dem Tage 24°
C. Einige Minuten nach der Ausstellung des Apparates
war die Säure in voller Zersetzung begrissen, indem nämlich die Flüssigkeit jetzt ihre Durchsichtigkeit verloren
und sich durch eine beträchtliche Selbsterwärmung in
lebhaste Wallung versetzt hatte, so dass sich dadurch in
sehr kurzer Zeit eine bedeutende Menge einer wasserklaren Flüssigkeit in der Vorlage sammelte.

Als darnach die Selbsterwärmung, und folglich auch die Selbstdestillation aufgebört hatte, wurde die Destillation, nach Wegnahme des Uebergegangenen, durch Erwärmung des den Kolben umgebenden Wassers, erst bis 50°, dann bis gegen 70°, und endlich bis gegen 90°, fortgesetzt. Alles war nun so übergegangen, daß nur ein gelbbrauner Flecken auf dem Boden des Kolben bemerkt wurde. — Lustentwicklung batte zu keiner Zeit stattgefunden.

Das Ganze war nun in vier Abtheilungen gesammelt worden, und es fand sich, daß die erste Portion so gut als reiner Schwefelkohlenstoff, die zweite eine Verbindung von Schwefelkohlenstoff mit wenig Alkohol, die dritte eine Verbindung von vielem Alkohol mit wenig Schwefelkohlenstoff, die letzte so gut als reiner Alkokol war. Die erste Portion sah nämlich aus und roch ganz wie Schwefelkohlenstoff, verdampste schnell wie dieser, verbrannte wie dieser, sammelte sich wie dieser unter Wasser, war vollkommen neutral und gab mit einer alkoholischen Kaliauflösung Kalixanthat. Ein wenig mit einer Portion davon zusammengeschütteltes Wasser verrieth bei der nachmaligen Behandlung mit kohlensaurem Kali böchst unbedeutende Spuren von Alkohol. vierte Portion roch und schmeckte wie Alkohol, verbraunte wie dieser ohne Geruch nach schwefliger Säure, wurde von Wasser in jedem Verhältnisse aufgenommen. ohne es im Geringsten zu trüben, war vollkommen neutral, und gab mit Kali und Schwefelkohlenstoff sogleich Kalixanthat. Die dritte Portion ward mit Wasser ein wenig milchig, und bald darauf setzte sich, indem die Flüssigkeit klar ward, ein Ueberzug an die Seiten des Glases, ganz so, wie wenn Wasser zu einer Auflösung von wenig Schwefelkohlenstoff in einer großen Menge Alkohol gethan wird. Etwas von dieser Portion, die kurze Zeit in einem flachen Gefässe gestanden hatte, um dem Schweselkohlenstoff Gelegenheit zum Verlliegen zu geben, verband sich mit Wasser, ohne daß dieses milchig ward, und verhielt sich hinsichtlich des Geruchs, Geschmacks und der Verbrennung wie reiner Alkohol. Die zweite Portion gab mit Wasser eine stark milchige Flüssigkeit, aus der sich bald in großer Menge Tropfen von Schwefelkohlenstoff absonderten. Auch diese beide Portionen waren vollkommen neutral. Keine von den Portionen gab mit Kupferoxyd oder mit Kupferchlorid den gelben Körper, den die Xauthogensäure damit bildet 1).

<sup>1)</sup> Ohne Zweisel ist die Verwandlung so gut als vollendet, wenn

Ich wiederholte den Versuch mit dem Unterschiede, daß die Säure durch Schweselsäure ausgeschieden, und die Destillation mit einem Zusatze von Wasser (das Vierbis Fünssche der Säure dem Raume nach) vorgenommen wurde. Dadurch erhielt ich erst fast allen Schweselkohlenstoss so gut wie ohne Reimischung von Alkohol, und als darnach die übrige wäßrige Flüssigkeit (die ohne Wirkung auf die Probesarben war) durch Filtriren von dem wenigen rückständigen Schweselkohlenstoss getrenut, und mit einem Zusatze einer großen Meuge Chlorcalcium destillirt wurde, erhielt ich den Alkohol ohne erkennbare Beimischung von Schweselkohlenstoss.

Kommt es blos darauf an, die Zersetzung der Säure ohne scharfe Untersuchung zu beobachten, so kann der Versuch schlechthin so angestellt werden. Man löst ein wenig Kalisalz durch so wenig Wasser als möglich in einer an dem einen Ende zugeschmolzenen Glasröhre auf, thut mälsig starke Salzsäure im Ucherschuls, und gleich darnach in mehreren Portionen so viel Wasser binzu. dass die ausgeschiedene Säure sich in Eine Masse am Boden unter der wäßrigen Flüssigkeit sammelt. Diese wird nun gleich weggesogen, darauf wäscht man den ölichten Körper durch mehrmaliges Aufgießen und Wegsaugen kalten Wassers aus, bis man die Salzsäure und, wenn man will, das Chlorkalium für weggeschafft annehmen kann, und lässt so viel reines Wasser zurück, dass dieses 4 bis 2 Zoll boch über der Säure steht. Nun erwärmt man das Glas etwas, z. B. mit der warmen Hand, und sogleich sieht man, dass sich gleichsam Wol ken in verschiedener Richtung in der klaren ölichten Flüssigkeit verbreiten, wodurch diese bald undurchsichtig wird. Bald steigen Blasen davon in das Wasser auf, man fühlt das Glas sich am Boden erwärmen, und sieht

die Selbsterwärmung aufgehört hat, und die nachherige Erwärnung nur nothig, um die Absonderung der jetzt blofs susammengemengten Stoffe zu vollenden. die ölichte Masse in voller Wallung. Wenn darauf alles wieder ruhig geworden ist, hat man statt des eigenthümlichen Geruchs der Xanthogensäure einen starken Geruch von Schwefelkohlenstoff. Diesen Körper kann man nun vermittelst eines naß gemachten Filtrums absondern, und demnächst den Alkohol durch Zusammenschütteln und Stehen mit einer angemessenen Menge von kohlensaurem Kali aus der wäßrigen Flüssigkeit ausscheiden.

— Auf diese Weise läßt sich der Versuch recht gut hei einer Vorlesung anstellen.

§. 11.

Die an Alkali gebundene Säure enthält, zufolge der Analyse (wie man gesehen haben wird), die Elemente von 2 Grundtheilen Schwefelkohlenstoff (2CS2) und von 1 Grundtheil Aether (4C10H1O). Da nun doch die bei Anwesenheit von Wasser frei gemachte Sänre bei ihrer Zerfallung nicht Aether, sondern Alkohol (4C 12H 2O) giebt, so leuchtet ein, dass die Säure, indem sie ausgeschieden wird, die Elemente wenigstens von 1 Grundtheil Wasser aufnimmt. Wenn folglich die hieher gehörigen Verbindungen als eigentliche Salze betrachtet werden, so wird, wie in mannichfaltigen ähnlichen Fällen, die ausgeschiedene Säure als eine Verbindung zu betrachten seyn, worin die Stelle des Metalloxyds durch das Wasser ersetzt ist, - und dann am wahrscheinlichsten durch 2 Grundtheile davon, folglich als H2O+S+C6H10O1(1).

1) Da ein nur bis au gewissem Grade wasserhaltiger Alkohol und Schweselkohlenstoff eine trübe Mischung geben, so könnte jene erwähnte vorübergehende Opacität in der Flüssigkeit für die Anwesenheit von mehr als I Grundtheil Wasser in der ausgeschiedenen Säure zu aprechen scheinen. Abgesehen aber davon, dass es bei der Behandlung mit Chlorealeium, die sich hier anwenden lässt, wenigstens äusserst achwer ist, sich vor einer (übrigens unbedeutenden) Spur von anhangendem Wasser zu sichern, ist zu bedenken, dass die Bildung von Schweselkohlenstoff und Alkohol hier in Xanthogensüure vorgeht. — Uebri-

§. 12.

Dass der Alkohol nicht in der ausgeschiedenen Säure präexistirt, dafür scheint schon der Umstand zu sprechen. dass die Zersetzung mit Entwicklung von Wärme vorgeht; denn wenn es auch hinsichtlich gewisser Erscheinungen anzunehmen erlaubt scheint, dass sogar chemische Trennungen mit Selbsterwärmung begleitet seyn können, so sind doch die Erscheinungen für das Entgegengesetzte so zablreich, und die Vorstellung, dass Wärmeentwicklung (in sofern sie chemischen Wirkungen zugeschrieben werden kann), nur bei eigentlichen Vereinigungen eintritt, ist so genau mit der jetzigen chemischen Grundtheorie verknüpst, dass man nur im Nothsall davon abweichen muss. - Wird die ausgestellle Formel in jeder Rücksicht für richtig angenommen, und folglich, dass auch der Schwefelkoblenstoff erst durch die eintretende Umlagerung und neue Verbindung der Elemente gebildet wird, so haben wir darin noch eine andere Ursache der Wärmeentwicklung.

Dieses aber führt uns denn zu der schwierigsten und beim gegenwärtigen Stande der Wissenschaft gewissermaßen undankbarsten Art der Untersuchung, nämlich der über die Zusammensetzungsweise, welche den Eigenschaften und dem Verhalten der Stoffe am angemessensten (oder, wenn man will, am wenigsten unangemessen) seyn möchte.

Zu den Fragen, die dabei in Betrachtung kommen können, gehören die: Ist z. B. die Kaliumvereinigung, wie angenommen, KO+S<sup>4</sup>C<sup>6</sup>H<sup>10</sup>O, oder ist sie (KO+CS<sup>2</sup>)+(C<sup>4</sup>H<sup>10</sup>O+CS<sup>2</sup>), oder ist das Metall in schwefel- oder kohlenschwefelgebundenem Zustande

gens muss ich bei dieser Gelegenheit die in meiner ersten Abhandlung gefiusserte Meinung, als rühre die Unklarbeit von der Einwirkung der Lust ber, berichtigen. zugegen, oder macht es ein selbstständiges Glied der Verbindung aus?

Unter meinen übrigen Versuchen über das Verhalten einzelner Xanthate sind zwar (wie schon oben bemerkt) mehre, bei denen jene Fragen besonders berücksichtigt wurden. Da aber fast jedes Verhalten eines Körpers in jener Rücksicht von einiger Bedeutung seyn könnte, so werde ich die nun folgenden Zusätze nur nach den Verbindungen, worauf sie sich zunächst beziehen, und zwar zum Theil nur summarisch und fast ohne Commentar, zusammenstellen.

Kalixanthat. Es bildet sich, aber langsam, selbst wenn einfach kohlensaures Kali statt Kalibydrat angewandt wird. Obgleich man dabei einige Blasen außteigen sicht, so scheint sich doch daneben zweifach kohlensaures Kali zu, bilden. — Von jeder Spur von Alkohol befreiter Acther, statt wasserfreien Alkohols angewandt, scheint mit Kalibydrat kein Xauthat zu bilden.

Das ölichte Product bei der trocknen Destillation des Kalixanthats (welches ich vorläufig Xanthogenöl genannt habe) ist ein Gemenge von Mercaptan und einem Körper, der derjenigen Flüssigkeit am ähnlichsten scheint. die ich vorläufig Thialäther ') genannt habe; doch scheint noch etwas Thialöl beigemischt zu seyn.

Ein Gemenge von Kalixanthat und Schwesel giebt bei der trocknen Destillation ein schweres Oel, das ganz wie Thialöl riecht.

Wird eine concentrirte wässrige Auslösung von Kalixanthat einer Destillation unterworsen, so giebt sie in beträchtlicher Menge Alkohol und Schweselkohlenstoff nebst Schweselwasserstoff, und weder in dem Destillat noch in der entwickelten Lust ließen sich andere Stoffe entdecken. Wenn endlich nach öster wiederholter Er-

<sup>1)</sup> S. meine Abhandlung von dem Mercaptan. (Bd. XXXI S. 369 dies. Annalen.)

neuerung des fortgegangenen Wassers nur ein aus Wasser und Schwefelwasserstoff bestehendes Destillat erhalten wird, so ist der rothbraune Kückstand eine Mischung von Schwefelkalium, Schwefelkoblenstoffkalium, kohlensaurem und unterschwetligsaurem Kali. — Wahrscheinlich ist bei dieser Zersetzung die Bildung von Alkohol und Schwefelkoblenstoff das Hauptmoment, sie zeigt sich bei der Erhitzung dadurch sogleich an, dass die Auslösung eine alkalische Reaction, und demnächst eine gelbbraupe Farbe annimmt.

Eine Auflösung von Kalixanthat in wasserfreiem Alkohol kann man in einem Destillirapparat ohne Zersetzung eintrocknen, selbst wenn die Flüssigkeit dabei fast in stetem Kochen erhalten wird. Wenn der Alkohol aber auch nur 8 bis 10 Proc. Wasser häft, so ist fast eine einzige Aufwallung, selbst in verdünnter Luft, hinreichend, der Auflösung eine alkalische Beschaffenheit zu geben, und bei längerem Kochen bildet sich zugleich ein in Alkohol wenigstens sehr schwer auflösliches Salz 1).

Hat man zu der wässrigen Auslösung eine gehörige Menge Alkali (z. B. Kali- und Kalkhydrat mit einander) hinzugethan, so bekommt man bei der Destillation ausser Alkohol eine nicht unbedeutende Menge Mercaptan; und, wie es scheint, bildet sich dabei kein anderer flüchtiger Körper.

Trocknes schwesligsaures Gas wirkt zwar auf trocknes Kalixanthat; aber es bildet sich dabei unterschwesligsaures Kali, und die dabei sich entbindende Flüssigkeit enthält, außer freier schwesliger Säure und etwas Schweselkohlenstoff, noch andere Stosse, die von einer complicirten Wirkung zeugen.

Statt andere wasserfreie sauerstoffhaltige Mineralsäuren einwirken zu lassen, habe ich einige Versuche mit Harzen gemacht. Sorgfältig geschmolzenes Kolophonium bewirkte bei gelinder Hitze in einem Destillirapparat eine

<sup>1)</sup> Wahrscheinlich unterschwelligsaures Kali.

einfache Zerlegung des Kalisalzes, in sofern dabei ein Rückstand erhalten wurde, worin außer Kolophonium nur Kolophonkali zu entdecken war. Das ungefärbte, ohne Gasentwicklung dabei erhaltene Destillat, worin sich Schweselkohlenstoff und ein anderer stüchtiger Körper besaud, hatte zugleich einen ziemlich starken eigenthümlichen, doch etwas terpenthinartigen Geruch. Dieß und der Umstand, daß sich unter der Temperatur, wobei das Salz sür sich zersetzt wird, keine deutliche Wirkung zeigte, als ich, statt des Kolophoniums, krystallisirtes, sorgsältig geschmolzenes Copaivharz anwandte, scheinen das zu sprechen, daß bei jenem Harze ein besonderer Umstand mit im Spiele gewesen sey 1).

Die lebhafte Wirkung des trocknen Hydrochlorgases auf das Kalisalz ist bekannt. Ich habe dazu nur hinzuzufügen, dass das Destillat ein Gemenge ist von Schwefelkohlenstoff, einem ätherartigen Körper und freier Salzsäure.

Bei einem Versuche mit Fluorsilicium-Gas waren die Phänomene so verwickelt, dass es mir nicht möglich war mehr mit Sicherheit zu entscheiden als das Resultat, dass eine Wirkung stattfand, bei der sich unter andern ein Gemenge von Fluorkalium und Fluorsilicium-kalium bildete.

Nutronzanthat. Dabei will ich besonders auf die Krystallisationsfähigkeit aufmerksam machen, wodurch sich dieses Salz auszeichnet, und die man besonders dann wahrnimmt, wenn die wäßrige Auflösung desselben einer angemessenen Verdampfung in nur etwas verdünnter Luft mit Chlorcalcium ausgesetzt wird. Die Neutralisi rung einer alkoholischen Natronauflösung durch Schwefelkohlenstoff geschieht (wie zu erwarten) langsamer als die der Kaliauflösung.

Barytzanthat. Es bildet sich eben sowohl bei An-

<sup>1)</sup> Doch mus ich noch dabei bemerken, dass jenes Copairhars weit weniger schmelabar besunden wurde als das Kolophopium.

wendung von wasserfreiem Baryt, als wenn statt dessen geschmolzenes Barythydrat zu der alkoholischen Auflösung von Schwefelkohlenstoff hinzugethan wird, selbst wenn auch der angewandte Alkohol wasserfrei ist. -In beiden Fällen geht aber begreitlich die Bildung dieses Salzes noch langsamer von Statten als die des Natronxanthats. - Auch die Auflösung von diesem Xanthat hat immer eine gelbliche Farbe, wenn sie nicht sehr verdünnt ist. Ist es bei Anwendung von wasserfreiem Baryt und - wasserfreiem Alkohol entstanden, so bekommt man bei der Abdampfung über Chlorcalcium in verdünnter Luft erst eine klebrige Masse. Wenn diese darauf über Schwefelsäure unter der Glocke der Lustpumpe hingestellt wird, und man demnächst stark auspumpt, so verändert sie sich unter häufiger Bildung großer Blasen in einen völlig trocknen harten Körper, der beim Reihen ein ungesärbtes Pulver giebt 1). Setzt man zu der klebrigen durchsichtigen Masse nur ganz wenig Wasser, so nimmt sie ziemlich schnell einen sesten krystallinischen Zustand an. In einer größeren Menge Wasser löst sich darauf dieser krystallische Körper auf; und wenn dann die Auflösung einer angemessenen Verdampfung mit Chlorcalcium oder Schwefelsäure ausgesetzt wird, so giebt sie wasserhelle farblose Krystalle, theils als wohlgeformte Lamellen, theils als größere oder kleinere Sterne.

In dem krystallisirten Xanthate sind, zufolge eines damit angestellten Versuches, wahrscheinlich 2 Atome Wasser; in dem gummiartigen oder mucilaginösen scheint es mir aus dem Grunde zulässig I Atom Wasser auzu-

<sup>1)</sup> Wenn man sich, wie es mit mir der Pall ist, aus mehren Gründen geneigt fühlt, eine Analogie in der chemischen Constitution der weinschweselsauren Salze und der Xanthate zu vermuthen, scheint es nicht unzweckniäsig, dabei auch den sonst freilich geringfügigen Umstand zu beachten, dass beiderseits zwar das Kalisals, nicht aber das Barytsalz, ohne ein starkes Absorptionsmittel wassersrei zu erhalten ist.

nehmen, weil dieses bei Anwendung von wasserfreiem Alkohol am besten mit dem gefundenen Mengenverhältnisse der Elemente des trocknen Salzes, und mit den Umständen, worunter jener klebrige Körper erhalten wird, übereinzustimmen scheint.

Das Barytxanthat ist in vorzüglichem Grade zur Zersetzung geneigt. Sie findet nicht nur schon oft statt bei der Abdampfung einer wäßrigen oder sogar einer alkoholischen Auflösung in verdünnter Luft, wie auch bei dem Austrocknen des krystallisirten Salzes 1), soudern sogar bei der Aufbewahrung in verschlossenen Gefäßen. Man erkennt sie sogleich unter andern daran, daß sich eine Portion unterschwesligsauren Baryts gebildet hat. Eine beträchtliche Menge dieses Xanthates wird daher in kurzer Zeit völlig zersetzt, wenn man eine wäßrige oder alkoholische Auflösung auch nur gelinde erwärmt. Die Producte scheinen hier im Wesentlichen dieselben wie bei dem Kalisalze zu seyn. Bei der trocknen Destillation giebt es (wie wahrscheinlich die Oxithanthate im Allgemeinen) ein mercaptanbaltiges Destillat.

Kalkxanthat. Diess bildet sich ehensalls, aber sehr langsam, wenn man eine alkoholische Auslösung von Schwefelkohlenstoff unter wiederholtem Schütteln mit Kalkhydrat stehen lässt. Ich habe es durch Eindampfung nur als eine gummi- oder firnisartige Masse erhalten.

Ammoniakranthat. Man erhält es nicht nur bei Neutralisirung der Säure mittelst kohlensauren Ammoniaks, sondern begreiflicherweise auch durch Fällung einer alkoholischen Auflösung des Barytxanthats mittels einer alkoholischen Auflösung von Salmiak, oder durch Fällung einer wäßrigen Auflösung des ersten Salzes mittelst ei-

<sup>1)</sup> Besonders aus dem Grunde war es mir nicht möglich die Wassermenge genau zu bestimmen. — Für die oben augeführte Bestimmung des Baryts bekam ich auf die Weise das Sals ohne Zersetzung völlig wasserfrei, dass ich die alkoholische Auflösung schlechtbin über Schweselsäure im Vacuum eintrocknen liefs.

ner wäßrigen Anflösung von schweselsaurem Ammoniak. Indess konnte ich es bei keiner der letzten Versahrungsarten im sesten Zustande erhalten, ohne dass sich nicht zugleich ein beträchtlicher Theil zersetzte. Nur eine kleine Menge davon bekam ich auf die Weise ziemlich rein und trocken, dass ich den Rückstand nach der Verdampsung mittelst Aether von dem hierin auslöslichen Zersetzungsproducte besreite.

Was ich früher bei Anwendung des durch Neutralisirung der Xanthogensäure mittelst kohlensauren Ammoniaks dargestellten Salzes wahrgenommen zu haben glaube, hat sich nicht völlig bei dem auf diese Weise zubereiteten bestätigt; denn diess wurde bei der Erhitzung wenigstens zum Theil zersetzt, und gab unter anderen Producten eine nicht unbedeutende Menge Schwefelkohlenstoff-Ammoniak. — Auch wird solches gebildet, wenn man ein Gemenge von Kalixanthat und Salmiak erhitzt.

Bleioxydxanthat. Es wird vorzüglich dann in Gestalt einer krystallinischen Pflanzenwolle erhalten, wenn man es durch Fällung aus einer alkoholischen Auflösung des Kalisalzes mittelst einer alkoholischen Auflösung von essigsaurem Bleioxyd darstellt. Bei diesem Verfahren muß aber eine beträchtliche Menge des letzteren Salzes hinzugethan worden seyn, bevor die Ausscheidung des Xanthats anfäugt. (Man bekommt es daher auf solche Weise zuweilen auch in großen Nadeln.) — Obgleich nun jenes Verhalten auf die Bildung eines Doppelsalzes deutet, so gab mir doch eine Auflösung des Kalisalzes, mit einer augemessenen Menge der Bleilösung vermischt, bei der Abdampfung über Chlorcalcium nur gewöhnliches Bleixantbat.

Schwefelsäure, auch nur mit sehr wenig Wasser vermischt, kalt zu dem Bleixanthat gegossen, wirkt aufallend langsam darauf 1). Die concentrirte Säure bewirkt

<sup>1)</sup> Dadurch bin ich früher verleitet worden, eine gäntliche Unthätigkeit der Schweselsäuse bei Anwendung von völlig erinem

aber ziemlich schnell eine deutliche Ausscheidung von Xanthogensäure. Mit trocknem Hydrochlorgas verhält es sich gapz wie das Kalixanthat. In einem (wenn auch lange erhaltenen) Strome von Schwejelwasserstofigas leidet aber das Bleixanthat durchaus keine Veründerung. Wird es sein gerieben der Wirkung einer wässrigen oder alkoholischen Auflösung von Schwefelwasserstoff ausgesetzt, so tritt zwar endlich, zumal bei Anwendung der letzteren, eine Schwärzung des Pulvers ein. aber von dabei ausgeschiedener Xanthogensäure habe ich doch pur sehr undeutliche Spuren entdecken können. Wässrige Auslösungen von Schwefelbaryum, oder von Schwefelwasserstoff Kalium oder - Ammonium wirken aber schon bei gewöhnlicher Temperatur sehr lebhaft auf das Bleixanthat unter Bildung von reinen gelösten Xanthaten und ansgeschiedenem Schwefelblei,

Erhitzt man das Bleixanthat mit einer wässrigen oder mit einer alkoholischen Auslösung von Kali, so geht das Pulver bei einer gewissen Temperatur allmälig in's Schwarze über, und bei Anwendung einer nicht zu großen Menge von nicht zu starker Kalilauge bekommt man, wenn nur nicht zu stark und nicht zu lange erhitzt wird, eine Auslösung von reinem Kalixanthat. Ist die Kalilauge in einem großen Verhältnisse angewandt, so bekommt man erst eine Auslösung von Bleixanthat, woraus sich dann bei gesteigerter und fortgesetzter Erhitzung mehr von dem sehwarzen Körper ausscheidet.

Eine Portion von dem Pulver, welches bei langem Sieden mit einer mehr als hinreichenden Menge Kali erhalten war, und hauptsächlich aus Schwefelblei bestand, zeigte sich bei der Behandlung mit Essigsäure ziemlich reich an Bleioxyd, wahrscheinlich mit Kohlensäure vereinigt. Mit Wasser allein gekocht, schwärzt sich das Bleixanthat äu-

Iserst

Xanthate zu vermuthen (vergl. die hieher gehörigen Stellen meiner Abhandlung von 1822).

serst langsam. Man kann daher wohl die Entstehung von Schwefelblei in jenem Falle zunächst der Zersetzung zuschreiben, welche das dabei erst gebildete Kalixanthat erleidet, wenn es, wie oben schon erwähnt ist, nur mit Wasser oder mit Kalilauge erhitzt wird. — Eine wäßrige oder alkoholische Auflösung von Ammoniak wirkt im Wesentlichen wie die Kaliauflösung.

Kupferoxydulxanthat. Bei der Darstellung dieses Salzes mittelst alkoholischer Lösungen von Kalixanthaf und essigsaurem Kupseroxyd findet, rücksichtlich der Auflösbarkeit, ungefähr das Nämliche statt, was schon von der Bildung des Bleixanthats unter ähnlichen Umständen angelührt ist. Dahingegen zeigt sich das Kupferoxydulxanthat, bei dessen Darstellung mittelst alkoholischer Auflösungen von Kalixanthat und Kupferchlorid, vorzüglich in einem Ueberschusse des letzteren auflöslich. - Von Schwefelsäure wird dieser Xanthat bei gewöhnlicher Temperatur nur außerst langsam Bei gelinder Erwärmung mit der höchet angegriffen. concentrirten Säure nimmt das Gemenge eine grünliche Farbe an, wird aber dann Wasser hinzugesetzt, so tritt wieder das gelbe Xanthat hervor. Bei fortgesetzter. etwas gesteigerter Erhitzung mit der concentrirten Säure wird das Xanthat völlig zersetzt, indem sich eine Verbindung von Kupferoxydul, wahrscheinlich mit der im Ueberschuss angewandten Schweselsäure, bildet. die concentrirte Salzsäure wirkt hier, bei gewöhnlicher Temperatur wenigstens, nur sehr langsam. Wird aber das Xanthat mit der höchst concentrirten Säure erwärmt, so bekommt man eine Auflösung von Kupferchlorür, und mittelst eines mit Kupferchlorid getränkten, über die Flüssigkeit gehaltenen Papierstreisens bemerkt man deutlich dabei die Entwicklung von Xanthogensäure, - wahrscheinlich macht die Gegenwart überschüssiger Salzäure, dass die ausgeschiedene Säure hier nicht gänzlich zersetzt wird.

Was nun wiederum die Verbindungsweise der Elemente der in Frage stehenden Stoffe betrifft, so scheint sie mir jetzt von Neuem zweiselhaft zu seyn; das Verhalten des Bleixanthats gegen Schweselwasserstoffgas z. B. deutet daraul, dass das Metall nicht unmittelbar mit Sauerstoff verbunden sey 1). Da sich indessen das von den Verbindungen bisher Bekannte größtentheils leicht nach der Vorstellung erklären läst, das sie aus einer Sauerstoffbase und einer Sauerstoffsäure bestehen, und da noch kein Umstand für eine andere Vorstellung spricht, so bin ich hier dieser Vorstellung gesolgt.

## XII. Zerlegung des Ouro poudre.

Unter dem Namen • Ouro poudre • (faules Gold), bemerkt Berzelius in seinem Jahresberichte No. 15, hat mir Hr. E. Pohl eine Art gediegenen Goldes zugesandt, welches in der Capitania Porpez in Süd-Amerika vorkommt. Es bildet vielkantige Körner von einer unreinen Goldfarbe, und schmilzt vor dem Löthrohr, wobei kleine Quarzkörner auf die Oberstäche kommen. Die Kugel särbt den Borax, mit dem sie zusammengeschmolzen wird, nicht, und ist nach dem Erkalten geschmeidig. Zusolge einer von mir angestellten Analyse eines größeren Korns, von 0,623 Grm. Gewicht, besteht es, nach Abzug der eingemengten Quarzkörner, deren Menge sehr gering ist, aus: 85,98 Gold, 9,85 Palladium und 4,17 Silber, ohne Spur von Kupser.

<sup>1)</sup> Dass schon die Umstände, unter denen z. B. das Kalizanthat sich ursprünglich bildet, vermuthen lassen, das Metalloxyd werde dabei desoxydirt, leuchtet von selbst nin.

XIII. Untersuchung eines krystallisirten Kalksalzes; von VV. F. Fürsten zu Salm-Horstmar.

In einer Pumpenröhre von Kupfer, welche vor einem Jahr neu gelegt war, fanden sich, bei einer Reparatur, die inneren Wände des Kupferrohrs bekleidet mit schönen farblosen, vollkommen durchsichtigen glänzenden Krystallen, ungefähr von der Länge einer Linie. Die Krystallform war ein unregelmäsiges 6seitiges Prisma, dessen Endigung nicht deutlich erkannt werden konnte.

Bei einer Temperatur, die 15° R. übersteigt, wird dieses Salz weiß, undurchsichtig, und zerfällt in wenigen Stunden zu einem weißen Pulver, welche Veränderung bei Erhitzung des Salzes augenblicklich vor sich geht, unter Entwicklung von vielem Wasser. Bei einer Temperatur von 14° erhalten sich die Krystalle mehrere Tage unverändert, wenn sie mit Wasser bedeckt sind; steigt aber die Wärme über 15°, so zerfallen sie auch unter Wasser.

Wird das Salz zerrieben mit einem Tropfen Wasser auf geröthetes Lackmuspapier gebracht, so reagirt es schwach alkalisch. Es ist in Wasser etwas auflöslich, indem sauerkleesaures Kali in dem damit gekochten Wasser eine weiße Trübung verursacht.

Wird das frische Salz im lufttrocknen Zustande zerrieben, so wird es während des Reibens so nafs, daß es einen dicken Brei bildet, der bei fortgesetztem Reiben wieder trocken wird, und beim Zerreiben einen tleischrothen Stich bekommt. Bei dem an der Luft zerfallenen Salz finden diese Erscheinungen nicht statt.

Es konnte nicht ohne zufällige metallische Einmengungen aus der mit Messing und Zinn zusammengelötheten kupfernen Röhre erhalten werden, weil die Röhre mit kohlensaurem Kupfer überzogen war. Diese Einmengungen konnten ganz deutlich beim Erhitzen des Salzes in einer Glasröhre erkannt werden, indem sie dadurch mit rothbrauner Farbe zwischen dem weißen Salzzum Vorschein kamen, weshalb bei der Analyse darauf Rücksicht genommen wurde.

Ich fand das Salz folgendermaßen zusammengesetzt in 100 Theilen:

29.54 Kalkerde

18.40 Kohlensäure

47.38 Wasser

3,30 zufällige Einmengungen von Kupferoxyd etc. etwas Mangan und eine Spur von Kieselerde

1.38 Verlust

100.

Das specifische Gewicht desselben fand ich = 1,75.

Das Wasser des Brunnens, aus dem sich dieses Kalksalz wahrscheinlich durch eine galvanische Zersetzung des kohlensauren Kalks gebildet hatte, enthält Kieselerde, kohlensauren Kalk, Kohlensäure, etwas schwefelsauren und salzsauren Kalk, und etwas kohlensaures Eisen. Das durch das Kupferrohr gepumpte Wasser enthielt keine Spur von Kupfer, wenigstens gab der mit Salzsäure gesättigte Rückstand von einem halben Schoppen Wasser auf blankem Eisen nach mehreren Stunden keine Kupfperröthe.

XIV. Ueber die Erzeugung des Zinnchlorids, als Beitrag zur Monographie dieses Körpers; von J. v. Kraskowitz in Wienerisch-Neustadt.

Die bisher am häufigsten gebräuchliche Darstellungsmethode des Zinnehlorids durch Destillation eines Gemenges von Quecksilberchlorid und Zinn hat manche Unbequemlichkeit, besonders wenn man sich dasselbe in gröfseren Quantitäten zu bereiten wünscht; denn erstens muss das Quecksilber ansangs zu schweselsaurem Quecksilberoxyd verarbeitet und bierauf in Quecksilberchlorid durch Sublimation mit Kochsalz verwandelt werden, worauf man erst aus diesem auf bekannten Wegen das Zinnchlorid gewinnt. Außer dieser Multiplicität der Operationen ist auch \_ zweitens - hiezu ein bedeutendes Quantum Quecksilber nöthig, das nicht jeder Chemiker zu seiner Verfügung hat, oder doch während der Dauer der Operation entbehren kann, Endlich verliert man immer etwas Quecksilber, es möge auch noch so sorgfältig operirt werden. Was aber die Darstellung des Zinnchlorids durch unmittelbare Zusammensetzung aus seinen Bestandtheilen anbelangt, so ist sie mit so vielen Unbequemlichkeiten verknüpft, dass ich ihrer nicht weiter erwähne.

Um nun sowohl im kleinen Maasstabe in chemischen Laboratorien als auch zu technischen Zwecken im Grofsen leicht und wohlseil Zinnchlorid erzeugen zu können, wird man solgenden Weg am besten einschlagen, wie eine bedeutende Reihe von Versuchen mich belehrte.

3 Kilogramme 1) granulirten Zinns werden über freiem Feuer mit 9 Kilogrm. concentrirter Schwefelsäure in ei-

<sup>1)</sup> Die angezeigten Gewichtsquantitäten sind diesenigen, deren ich mich bei meinen verschiedenen Versuchen bediente.

nem gusseisernen Gefässe erhitzt, das hievon nur bis zur Hälste voll werden dars.

Es ersolgt erst ein gelindes Effervesciren, wobei die Flüssigkeit sich mit einer dünnen Schicht weißen Schaums bedeckt, dann urplötzlich eine äußerst hestige Reaction, wobei das Zinn aus Kosten der Schweselsäure oxydirt wird, und viel schwesligsaures Gas, mit gelben Schweseldämpsen gemischt, in die Lust entweicht. Diese stürmische Reaction — am besten operirt man im Freien — wird durch kaltes Wasser gemäßigt, das man an die Außenseite des Auslösungsgesässes und nöthigenfalls in das Feuer selbst spritzt.

Das heftige Aufwallen ist jedoch sehr schnell beendigt; die gebildete Salzmasse verdickt sich bald und hört
auf zu sieden. Man bringt nun eine zum Austreiben der
Schwesclsäure hinreichende Hitze an, bis die Masse im
eisernen Gesäse pulverisirbar geworden ist. Alle überschüssige Schwesclsäure auszutreiben ist räthlich, da die
nachherige Ausbeute an Zinnchlorid biedurch geschmälert
zu werden scheint. Gewöhnlich bleibt in der verdickten
Salzmasse etwas metallisches Zinn zurück, das beim nachherigen pulverisiren abzusondern ist.

Die solchergestalt erhaltene aus schwefelsaurem Zinnoxyd und etwas freier Schwefelsäure bestehende Salzmasse wird nun noch warm in einem erhitzten Mörser möglichst schnell gepulvert, durch ein mittelfeines Sieb geschlagen, mit seinem gleichen Gewichte frisch geglühten Natriumchlorids innig gemengt, und in eine mit gläserner Vorlage versehene eiserne Retorte gefüllt.

Die Retorte wird nun bei mäsig fortgesetztem Steigern der Temperatur so lange erhitzt, als noch ein Destillat übergeht; man erhält in der Vorlage viel wasserfreies slüssiges und etwas wasserhaltiges concentrirtes Zinnchlorid, indes salzsaures Gas mit etwas Zinnchloridgas gemengt entweicht, oder auch durch Wasser geleitet und verdichtet werden kann. Das Chlorwasser-

stoffgas rührt von dem überschüssigen Schwefelsäurehydrat her, welches in dem der Destillation unterworfenen Salzgemenge enthalten ist.

Das erhaltene Destillat wird nun, um es von etwas Eisenoxyd, womit es aus den Arbeitsgefäsen verunreinigt seyn kann, und dem darin noch enthaltenen Wasser zu befreien, mit Zusatz von 2- bis 4 sachem Gewichte concentrirter Schweselsäure aus gläsernen Retorten rectisicirt, worauf das Zinnchlorid rein erhalten wird.

Man kann auch, wenn man mit geringeren Quantitäten manipulirt, gleich die erste Destillation aus Glas vornehmen; man erhält hiebei gleich ansangs ein reines höchstens wasserhaltiges Product; allein selten läst sich die Temperatur hoch genug steigern, um alles Zinnchlorid auszutreiben.

Diese Erzeugungsmethode des Zinnchlorids ist ihrer Wohlseilheit halber sowohl für den Chemiker vorzüglich geeignet, der, um die Eigenschaften dieses Körpers zu studiren, sich denselben in etwas größeren Quantitäten zu verschaffen genöthigt ist, als auch für Techniker, namentlich für Färber und Kattunsabrikanten, bei denen nicht selten die Beimengung von freier Säure und von Zinnchlorür in den gewöhnlichen sogenannten Zinnsolutionen, der Erreichung der gewünschten Nüance hinderlich ist.

Im Juni 1835.

# XV. Bericht von einem merkwürdigen Blitzschlag.

Als ich am 14. Juni dieses Jahres bei Gelegenheit einer geognostischen Revisionsreise nach Leissnig kam, erzählte man mir, dass am Tage vorher um 5 Uhr Nachmittags der Blitz in das Haus eines dasigen Eisenhändlers, des Hrn. Leitzmann, eingeschlagen, und ohne ei-

nen Brand zu veraulassen, dennoch sehr deutliche Spuren seiner Bahn hinterlassen habe. Eine genauere Besichtigung, welche mir Hr. Leitzmann zu verstatten die Güte hatte, ließ mir den Fall in sofern sehr interessant erscheinen, als er einen sehr schlagenden Beweis dafür abgiebt, daß der Blitz in Gebäuden seinen Weg so genau als möglich nach den vorbandenen metallischen Theilen wählt, und immer den schwächeren Leiter verläßt, wo sich ihm ein Leiter mit größerer Obersläche darbietet.

In Fig. 11 Taf. III ist dieser Weg durch eine starke Linie angegeben. Der Blitz traf zunächst den Essenkopf a, welchen er zertrümmerte und herabwarf, lief dann auf der, der Strasse zugekehrten (aber in der Zeichnung nach binten erscheinenden) Dachseite bis b, zerschlug die in seinem Wege liegenden Dachziegel, fuhr hierauf an der Aussenseite der seuersesten und berappten Giebelmauer über ein in c eingelassenes Ankereisen nach dem, das Fenster d verschließenden eisernen Fensterladen, wobei er von dem, zwischen b und d befindlichen Theile der Mauer den Kalk tief heraussprengte. Vom Fensterladen sprang er, ohne merkliche Spuren zu hinterlassen, an der Innenseite der Giebelmauer nach dem Balken ef, an welchem er herablief ohne weder ihn noch die in diesem Raume des Bodens dicht um den Balken angehäuften Holzspäne und Reissigbündel zu entzünden; doch war der Balken an seiner der Mauer zugekehrten Seite zerschellt und zersplittert.

Bei f erreichte der Blitz das Gebälte der Gemächer des zweiten Stockwerkes, welches des Kalkbewurfes wegen mit Rohr beschlagen war. Indem er dieser, wie gewöhnlich mit Eisendraht durchflochtenen Berohrung an dem horizontalen Balken fg und dem verticalen Balken gh folgte, gelangte er zu der 3 Ellen hohen und inwendig mit Eisenblech beschlagenen Kaminthüre hk, und sprang mitten vor der steinernen Kaminschwelle durch

die Dielung nach der daselbst im ersten Stockwerke bängenden Klingel k. Auf diesem Wege verbrannte und verstüchtigte er den zwischen der Berohrung besindlichen Eisendraht, entzündete auch stellenweise das Rohr, riss den Kalkbewurf herunter, ließ jedoch an der Kaminthüreben so wenig als an dem vorher erwähnten Fensterladen eine Spur von Einwirkung wahrnehmen, da ihm diese Leiter zu viel Obersläche darboten.

Von der Klingel k führte ein, aus Eisendraht bestehender Klingelzug klmp bis zu dem vor der Hausthüre hängenden eisernen Klingelstocke pq. Der Blitz batte daher eine fortlaufende Leitung gefunden; allein diese Leitung war zu schwach, um seiner Wirkung zu widerstehen, und der Klingeldraht wurde fast in seiner ganzen Länge verbrannt und verflüchtigt, während die starken eisernen Kniestücke unversehrt blieben. Eine an der Wand und Decke längs des ehemaligen Klingelzuges hinlaufende Reihe von schwarzen bis rothbraunen, sich z. B. strahlenförmig ausbreitenden und allmälig verlierenden großen Flecken ist wohl nichts anderes als ein Beschlag von verbranntem und verflüchtigten Eisen; denn diese Flecke kommen nur da vor, wo der früher vorhandene Eisendraht nicht mehr zu finden ist, sowohl längs des Klingelzuges als in der Nähe der berohrten Balken zwischen f und h.

Nur an zwei Stellen ist der Klingeldraht unverbrannt mit angeschmolzenen Enden zurückgeblieben:

- Innerhalb der Dielung des ersten Stockwerks, oberbalb des Kniees m; hier zeigte sich der fast 1 Linie starke Draht nach unten noch an dem Kniee befestigt, nach oben aber etwa einen Zoll hoch über der Diele abgeschmolzen, die Schmelzungsfläche metallisch glänzend und becherförmig vertieft.
- 2) Bei n, etwa 3 Ellen vor dem Ende des Klingelzuges; dort stand nämlich eine Stange Stabeisen no, von etwas über 4 Ellen Länge, an die Wand

gelehnt, welche den Klingeldraht entweder unmittelbar berührt baben, oder ihm doch sehr nahe
gewesen seyn muß. Der Blitz warf sich auf diesen Eisenstab, der ihn in den Fußboden des Erdgeschosses ableitete, wo die Spuren seiner Bahn
verschwinden. So blieb denn das Stück np des
(hier weit schwächeren) Klingeldrahts unversehrt,
und nur an seinem Ende bei n war es etwa 2 Linien weit fast rechtwinklig abwärts gebogen und
deutlich augeschmolzen.

Ich lege Ihnen dieses Drahtende, welches, so wie auch das vorber erwähnte, Hr. Leitzmann mir gefälligst verehrt hat, zur Ansicht bei, und bemerke nur noch, dass der Draht in seiner ganzen Länge an der Obersäche ziemlich verrostet gewesen, und dass das in der Diclung des ersten Stockwerks zurückgebliebene verticale Drahtstück sich deutlich magnetisch zeigt, indem das untere abgedrehte Ende den Nordpol, das obere angeschmolzene Ende den Südpol trägt.

(Aus einem Schreiben vom Hen. Professor Carl Naumann.)

## XVI. Vermischte Notizen.

1) Doppelbrechung des Apophyllits. — Wie Sie sich erinnern werden (schreibt Hr. Rudberg an Hrn. Quetelet), hat Hr. Herschel mittelst der um die Krystallaxe sich bildenden Ringe gefunden, dass der Apophyllit, obwohl doppelbrechend für die äusseren Strablen des Spectrums, dennoch die gelben Strahlen einsach bricht. Er bedauert, sich nicht haben ein Prisma verschaffen zu können; dies ist mir indes gelungen, indem ich ein Stück Apophyllit zwischen zwei Glasplatten befestigte und mit ihnen gemeinschaftlich zuschleisen ließ. Die Versuche haben entscheidend das Resultat gegeben:

dass, in dem von mir angewandten Prisma, alle Strahlen eine Doppelbrechung erleiden. Ich muss hiebei bemerken, dass zu Uton zwei Arten Apophyllit vorkommen, eine, welche, wie der Kalkspath, ein schwarzes Kreuz mit den gewöhnlichen Farbenringen giebt, und eine andere, welche ebenfalls ein schwarzes Kreuz liefert, aber mit Ringen, die nur olivenfarben und bläulich violett sind. Das Prisma war aus einem Krystall der letzteren Art geschnitten. Es ist also wohl möglich, dass es andere Apophyllite giebt, in denen die gelben Strahlen nur einfach gebrochen werden, wie es übrigens die Beobachtung des Hrn. Herschel erweisst. (Correspondance math. et

phys. T. VIII p. 221.)

2) Linien im Spectrum, (Aus demselben Briefe des Hrn. Rudberg.) - Meine zweite Untersuchung betraf die Frage, ob die Fraunhofer'schen schwarzen Ringe in den Spectris von einer Absorption des Lichts in dem von diesem durchdrungenen Mitteln berrühren. Der Apparat, dessen ich mich hiezu bediente, ist derselbe, welchen ich bei meinen andern Versuchen über die Brechung anwandte. Der einzige Unterschied bestand darin, dass vor der Oessenung des Heliostats ein Messingrohr befestigt war, in welchem sich ein anderes Robr einschieben liefs. Beide Röhren waren an einem ihrer Enden verschlossen, durch ein Planglas mit parallelen Flächen. Wenn das eine Rohr in das andere geschoben war, wie bei einem Fernrohr, standen die beiden Gläser nur wenig von einander ab, doch ließen sie einen Raum zwischen sich, der mit einer, eine gefärbte Flüssigkeit enthaltenden Röhre in Gemeinschaft stand. Durch Verschiebung des beweglichen Rohrs konnte ich die horizontale Flüssigkeitssäule mehr oder weniger lang, und folglich mehr oder weniger absorbirend machen. Ehe das Licht in das Prisma trat, war es genöthigt durch jene Flüssigkeitssäule zu gehen, wobei die verschiedenen Farbenstrahlen mehr oder weniger geschwächt wurden. Ich habe eine große

Anzahl Flüssigkeiten von verschiedener Farbe untersucht, und dabei immer gefunden, daß die schwarzen Striche in jeder Farbe des Spectrums, bis zum Verschwinden der Farbe, ihren Ort behalten, und daß sich durchaus heine neuen Striche bilden. Es folgt daraus, daß die Absorptionskraft der farbigen Flüssigkeiten keinen Einfluß auf das Daseyn und die Lage der schwarzen Striche des Spectrums ausübt. Anders verhält es sich bei den Gasen; ich werde mich diesen Sommer damit beschäftigen.

3) Verfahren, um eine Guitarre ohne Hülfe des Ohrs zu stimmen. - Diess Versahren, von Hru. E. Bary, Professor der Physik am Collège royal de charlemagne in Paris, angegeben, beruht darauf, dass die Mittheilung der Schwingungsbewegung durch elastische Media am wirksamsten ist, wenn die Körper in der Nachbarschaft des ursprünglich erschütterten fähig sind mit diesem in Unisono zu vibriren. Wenn daher zwei neben einander besestigte Saiten die zu ihrem Einklang erforderliche Spannung und Länge besitzen, und man bringt die eine zum Tönen, so werden sich die Vibrationen kräftig auf die andere übertragen, und man kann, wie schon Sauveur gethan, diese Uebertragung für das Auge wahrnehmbar machen, wenn man ein Papiersättelchen (chevron de papier) auf die apfangs unbewegliche Saite setzt. So wie diese Saite die andere hürt, wird der Sattel erschüttert und fällt ab. Wenn die beiden Saiten nicht genau im Einklang stehen, wird das Papier sehr schwach oder gar nicht erschüttert, es sey denn die eine Saite bildete die Octave der anderu.

Wie dieser Grundsatz zur Stimmung einer Guitarre zu benutzen sey, kann nicht schwer fallen einzusehen. Es wird genügen das Verfahren an einer Saite nachzuweisen. Bekanntlich ist die Guitarre mit sechs Saiten bezogen, die der Reihe nach folgende Tone geben:  $mi_3$ ,  $si_2$ ,  $sol_2$ ,  $re_2$ , la, mi, oder nach der bei uns üblichen Benennung: e', h, g, d, A, E (wenn statt der für den

Druck sehr ungeschickten Unterstreichung das e der höheren Octave durch einen Strich neben dem Buchstaben unterschieden wird. P.). Gesetzt die dritte Saite gebe den Top g richtig an, und es soll die zweite Saite, welche h anzugeben bat, gestimmt werden. Wenn diese zweite Saite schon den Ton h richtig giebt, so wird sie mit der g-Saite in Einklang kommen, wenn man auf diese den Finger hinter den vierten Steg setzt, weil sie dadurch um so viel verkürzt wird, dass ihr Ton um vier halbe Töne steigt. Hält man also die Guitarre horizontal zwischen den Knien, setzt auf die h-Saite, ein Papiersättelchen, und stimmt die g-Saite an, nachdem man sie auf angegebene Art verkürzt hat, so wird das Papier abfallen, sobald die h-Saite richtig gestimmt war; widrigenfalls wird es sitzen bleiben. In diesem Fall muss man den Wirbel dieser Saite drehen, je nachdem die Stimmung zu boch oder zu niedrig war, in diesem oder jenem Sinne, bis das Sättelchen beim Anstimmen der g-Saite abfällt. Man kann auch, indem man den Finger auf einen andern als den vierten Steg des Griffbretts setzt, auf ähnliche Weise erfahren, ob die h-Saite zu hoch oder zu niedrig gestimmt war,

Aehnlich ist das Versahren für die übrigen Saiten; es ist in der Beschreibung weitläufiger als in der Austibung.

Bisher ist vorausgesetzt, dass man einen willkührlichen Ton zum Ausgangspunkt nehme. Will man aber, dass dieser Grundton identisch sey mit dem Ton einer Stimmgabel, so kann man die Tension einer der Saiten, z. B. der dritten oder g-Saite so modificiren, dass ein Papiersättelchen von ihr berabfällt, so wie man die Stimmgabel (die meistens a angiebt) ertönen lässt.

Um meinen Zuhörern indes einen noch ausfallenderen Beweis von der Mittheilung der Vibrationsbewegung durch die Lust zu geben, sagt Hr. Bary, pslege ich eine Stimmgabel anzuwenden, an deren Zinken zwei gleich geöffnet. Die Masse ist dann körnig, rothbraun. Nach dem Zerreiben und Schlemmen erhält man ein rothes Oxydul, frei sowohl von Schwefel als von überschüssigem Kupfer.

7) Hemimorphisches Bleisalz von Berg-Gieshübel.
— In Bezug auf dieses, seiner Krystallsorm nach, kürzlich (Annal. Bd. XXXIV S. 373) von Hrn, Prof. Naumann beschriebene Mineral, meldet derselbe mir nachträglich Folgendes. Breithaupt hat neulich einige Krystalle jenes Bleierzes (welches er seither als - Scheelischen Xanthinspath der Sammlung eingereiht hatte) zu wägen Gelegenheit gehabt, und gesunden, dass sie ihrem Gewichte nach nicht wolframsaures, sondern molybdänsaures Bleioxyd seyn müssen. Diese Notiz konnte ich selbst nicht herbeischassen, da ich das Mineral nur mit dem Auge zu prüsen Gelegenheit hatte, und mich daher an Breithaupt's Etikette hielt. (P.)

8) Salpeterschwefelsäure, N<sub>2</sub>S<sub>4</sub>O<sub>4</sub>. — Diese neue Säure hat Hr. Pelouze kürzlich entdeckt, und zwar an Ammoniak gebunden erhalten, als er bei — 15° bis — 20° C. Stickstoffoxydgas mit einer wäßrigen Lösung von schwefligsaurem Ammoniak zusammenbrachte. Auf ähnliche Weise hat er auch das Kali- und Natronsalz der neuen Säure erhalten, bisher aber noch nicht vermocht die Säure isolirt darzustellen.

Dagegen hat er eine Thatsache beobachtet, die Allem widerspricht, was man bisher über die Bildung der Schwefelsäure gesagt. Zwei Volume Stickstossonyd mit einem Volume schwesliger Säure in einer graduirten Röhre einige Stunden in gewöhnlicher Temperatur mit etwas Wasser stehen gelassen, verwandelten sich nämlich in reine Schweselsäure, und hinterließen ein Volum Stickstossonydul. (L'Institut, No. 115 p. 235.)

## DER PHYSIK UND CHEMIE, BAND XXXV.

I. Neue Untersuchungen über den unmittelbaren Durchgang der strahlenden VVärme durch verschiedene starre und flüssige Körper; von Hrn. Melloni.

(Schlufs.)

Von den Eigenschaften der unmittelbar durch Körper gegangenen Wärmestrahlen.

Die strahlende Wärme, welche durch eine Glasplatte gegangen ist, durchdringt eine zweite eben so dicke Glasplatte in größerem Verhältnis; die zu dieser zweiten Platte hinaustretenden Strablen geben durch eine dritte wiederum in größerem Verhältnifs, und so fort. Die Verlüste. welche die Wärmestrahlen beim Durchgang durch eine Reihe solcher Platten erleiden, bezogen auf die auf eine jede Platte einfallende Wärmemenge, bilden also eine abnehmende Reihe; allein der Unterschied zwischen je zwei Gliedern dieser Reihe wird fortwährend kleiner, und strebt folglich gegen eine mehr oder weniger entfernte Granze hin ganz zu verschwinden; so dass, nach einer gewissen Zahl von Platten, der Verlust, welchen die Strahlen in den ferneren Platten erleiden, bezogen auf die auf eine jede derselben einfallende Wärmemenge, sich auf eine constante Größe reduciren muß.

Dieselben Erscheinungen stellen sich auch bei einer continuirlichen Masse ein, d. h. wenn man sich ein Glasstück in mehre gleich dicke Schichten getheilt denkt, und man mist den Verlust der strahlenden Wärme beim Durchgang durch eine jede Schicht, so findet man einen desto geringeren Werth, als der Abstand der Schicht von

der Oberstäche, durch welche die Strahlen eintreten, größer ist, und zugleich sieht man, dass die Verlüste gegen eine von der Dicke der Schichten abhängige Gränze hin constant zu werden suchen. Einen Theil dieser Resultate haben wir bereits in der früheren Abhandlung nachgewiesen, und es ist auch leicht sie für die bei unseren gegenwärtigen Untersuchungen angewandten Wärmequellen mittelst der in unserer ersten Tafel (S. 389) enthaltenen, die Durchlässe der Glasplatten vorstellenden Zahlen zu bestätigen 1).

1) Man denke sich eine 8 Millimeter dicke Platte in 7 Schichten getheilt, respective von der Dicke der Unterschiede zwischen zwei auf einander folgenden Platten (siehe Tafel S. 389). Die bei Anwendung einer Locatelli'schen Lampe auf die einzelnen Schichten einfallenden Wärmemengen sind:

100 77 54 46 41 37 35 33,5 und die bei den successiven Durchgängen verloren gegangenen Mengen:

23 23 8 5 4 2 1.5.

Nun sind die unmittelbaren Verlüste für ein Hundertel Millimeter von jeder Schicht:

23 23 9 8 8 6 2 165 165 166 166 166

oder:

3,286 0,535 0,160 0,050 0,020 0,010 0,007

Die Verlüste, welche die Strahlen der Lampe in dem ersten Hundertel Millimeter einer jeden Schicht erlitten, bezogen auf die einfallenden Wärmemengen, haben also die Werthe:

 $\frac{3,286}{100} \quad \frac{0,535}{77} \quad \frac{0,160}{54} \quad \frac{0,05}{46} \quad \frac{0,02}{41} \quad \frac{0,01}{37} \quad \frac{0,007}{35}$ 

das heifst:

0,0328 0,007 0,003 0,0011 0,0005 0,0003 0,0002.

Durch Anstellung einer ähnlichen Rechnung findet man für die Verlüste der Strahlungen des glühenden Platins und des bis 390° erhitzten Kupfers die beiden Reihen:

0,0614 0,0081 0,0032 0,0019 0,0010 0,0005 0,0003 0,0943 0,0155 0,0050 0,0022 0,0014 0,0010 0,0008

Nun sind die Unterschiede swischen je swei benachbarten Gliedern bei der ersten Reihe:

0,0258 0,0040 0,0019 0,0006 0,0002 0,0001, bei der zweiten: 0,0523 0,0049 0,0013 0,0009 0,0005 0,0002 Der einzige Unterschied, den man zwischen den Durchgängen durch ein continuirliches Mittel und durch gesonderte Platten bemerkt, besteht in den Wertlich der Verlüste, welche Werthe, für eine gegebene Dicke, bei gesonderten Platten größer sind, weil an jeder Trennungsfläche eine Reslexion stattfindet.

Diese Thatsachen können nach der Idce, welche wir uns von der Einwirkung der durchsichtigen Substanzen auf die strahlende Wärme gebildet haben, nicht überraschend seyn. Denn die Wärmequellen senden immer eine mehr oder weniger große Menge, für die Wärmefarbe (teinte calorifique) des Glases gewissermaßen heterogener, Strahlen aus, welche durch die Absorptionskraft der Substanz der continuirlichen Masse oder der gesonderten Platte, successiv vernichtet werden, bis zuletzt bloß die für diese Farbe homogenen Strahlen übrig bleiben. Diese werden nun in Schichten von gleicher Dicke einen mehr oder weniger schwachen, aber constanten Verlust erleiden, wie es mit dem Licht der Fall ist bei den rothen Strahlen in einem rothen Mittel, und bei weißen Strahlen in einem klaren farblosen Mittel.

und bei der dritten:

0,0780 0,0105 0,0028 0,0008 0,0004 0,0002.

Was die vierte Wärmequelle betrifft, so ist es überflüssig von ihr zu reden, da die Strahlen in einem Abstande von einem Millimeter (von der Oberstäche der Platte) vollstäudig erföschen.

Ungeachtet der Ungleichheit in den Anwüchsen des Abstandes der zweiten und dritten Schicht von der Eintritussläche hebuerkt man also dennoch die beiden vorhin ausgestellten Sätze, nämlich: 1) die Abnahme der Verlüste, und 2) das Strehen dieser Abnahme gegen eine Gränze, wo der Verlust constant wird. Allein die Punkte des Mittels, wo die Strahlen diese constante Einwirkung erleiden, liegen, für jeden einzelnen Fall, in einem bestimmten Abstand vom Ursprung. Theilt mon also ein Glas in gleich dieke Schichten, so tritt die Gränze der Verlust-Abnahme desto später ein, je sahlteicher, d. h. je dünner die Schichten sind. Deshalb ist bei jeder Reihe die Gränze, wo die Verlüste constant werden, abhängig von der Dicke der Elementar-Schichten, wie wir vorhin gesagt.

Was wir so eben von dem Glase sagten, findet seine Anwendung auch auf jede partiell diathermane Substanz.

Der Wärmedurchgang durch eine Reihe homogener Schirme ist also durchaus von gleicher Natur mit dem durch das Innere eines continuirlichen Mittels, welchen letzteren wir bereits untersucht haben, und welcher, wie man geseben, der Analogie mit dem Lichtdurchgang durch farbige Mittel in keinem Punkte widerspricht.

Es giebt indess einen besonderen Fall, wo zwei homogene Schirme sich gegen das Licht so eigenthümlich verhalten, dass es sehr interessant wird, zu untersuchen, ob etwas Achnliches bei der Wärme stattfinde.

Jedermann kennt die optischen Erscheinungen, welche die meisten, parallel der Krystallaxe geschuittenen Turmalinplutten darbieten. Sind solche Platten so auf einander gelegt, dass die Axen gleiche Richtung haben, so geht das Licht in beträchtlicher Menge durch; kreuzen sich dagegen die Axen rechtwinklig, so wird es vollständig aufgesangen. Diese Erscheinungen entspringen bekanntlich aus der Polarisation des Lichts im Innern der Platten. Es fragt sich nun: Finden sie auch bei den Wärmestrahlen statt, oder anders gesagt: Wird die strahlende Wärme beim Durchgang durch Turmalinplatten polarisirt?

Um diess zu ersahsen, nahm ich zwei quadratische Kupserplatten von gleicher Größe, versah sie in ihrer Mitte mit einer gleichfalls quadratischen Oessnung, so dass die Seiten derselben den Rändern der Platten parallel waren, und gleiche Länge hatten mit der kleinsten Breite der polarisirenden Platten. Darauf klebte ich mit Wachs auf jede Oessnung eine Turmalinplatte, so, dass deren Axe parallel war einem der Ränder der Oessnung. Indess als ich diess System vertical auf den Träger meines thermo-elektrischen Apparats besostigte und es der Strablung der Lampe oder des glühenden Platins aussetzte,

gab es beständig den nämlichen Wärmedurchlaß, welche Richtung auch die Seiten der Platten haben mochten.

Um diese Thatsache ganz evident zu machen, brachte ich den Galvanometerzeiger auf 18° oder 20° und unterhielt die Wärmecommunication, während ich eine Platte bald auf diese, bald auf jene Seite setzte. Ich sah alsdann die Flamme oder das glübende Platin abwechselnd verschwinden und wieder erscheinen, während die Magnetnadel fortwährend denselben Grad von Abweichung behielt.

Diesen Versuch habe ich sehr oft mit mehren Turmalinen und unter verschiedenen Durchkreuzungswinkeln
der Axen wiederholt; aber immer habe ich dasselbe Resultat erhalten. Die Wärmemenge, welche zwei polarisirende Platten durchdringt, ist also unabhängig von der
gegenseitigen Richtung der Krystallaxen dieser letzteren,
d. h. die strahlende Wärme irdischer Abkunft wird beim
Durchgang durch die Turmaline nicht polarisirt 1).

1) Diess Resultat scheint den Verauchen Bérard's über die Polatisation der Wärme durch Resteation au widersprechen; allein
bei unserer Unwissenheit über die Natur der Reziehungen awischen der Wärme und dem Lichte beweist nicht, dass, weit
es beim Durchgang durch Turmatine heine polarisirte Wärme
giebt, es nicht auch bei der Restexion au Glassächen keine gebe.
Ich muss jedoch bemerken, dass geschickte Physiker neuerlich
vergebens versucht haben, Wärmestrahlen nach dem Versahren
von Bérard au polarisiren.

Hr. Powell sagt, dass er, nachdem er sich durch zweckmässige Vorsichtsmassregeln gegen die Erwärmung der Glasplatten und andere Fehlerquellen in Schutz gestellt, bei der dunkele Wärme niemals die geringste Spur einer Pularisation wahrgenommen habe; bei leuchtender Wärme, die er vorher durch eine Glasplatte geleitet, glaubt er eine geringe, eben wahrnehmbare Wirkung beobachtet zu haben (Edinburgh Journ. of Science, N. S. Vol. V. p. 206, eine Fortsetzung des Aussatzes im Bd. XXI S. 311 dies. Ann.)

Auf der letaten Versammlung britischer Naturforscher au Cambridge (1833) hat Hr. Lloyd neue Resultate mitgetheilt, die den Schlüssen, welche Hr. Powell aus den seinigen gezogen hat, zur Bestätigung dienen.

Gehen wir jetzt zum Studium des Wärmedurchlasses heterogener Schirme über. Die Wärmestrahlen, welche aus jeder, der Wirkung einer und derselben Quelle ausgesetzten Platte ausfahren, geben, wenn sie auf den thermoskopischen Körper unseres Apparates fallen, eine mehr oder weniger große Temperaturerhöhung: und wir haben daraus geschlossen, daß die Wärmemenge, welche durch eine gegebene Platte geht, mit deren Natur und Dicke variirt. Allein, ist diese Quantitätsdifferenz auch der einzige Unterschied zwischen den Strahlen, welche von Körpern verschiedenartiger Natur durchgelassen werden? Dieß werden die folgenden Versuche beantworten.

Lässt man die Strahlen der Locatellischen Lampe, nachdem sie eine durchsichtige, für die strahlende Wärme wenig permeable Platte, z. B. eine Platte von Citronensäure, durchdrungen haben, auf die thermo-clektrische Säule fallen, so erbält man in dem gegenwärtigen Fall, wo die Gesammtwirkung 30° des Thermomultiplicators entspricht, einen sehr schwachen Essect; allein man kann ihn verstärken, indem man die Wärmequelle nähert, oder besser, indem man die Strahlen durch Metallspiegel oder Steinsalzlinsen auf die Platte concentrirt. Ich setze voraus, dass man quer durch die Citronensäure eine galvanometrische Ablenkung von 25° bis 30° bewirkt habe. - Bei diesem Zustand der Dinge, stelle ich eine Alaunplatte so auf, dass die zur Citronensäure aussahrenden Strahlen gezwungen sind, durch dieselbe zu gehen, ehe sie zum thermoskopischen Körper gelangen. Die Magnetnadel geht dann nur um 3 bis 4 Grade zurück.

Jetzt fange ich den Versuch mit einer andern (von der Citronensäure verschiedenen) klaren und farblosen Substanz wieder an, d. h. ich verändere den Abstand der Lampe von der Säule, bis ich mittelst der durch die neue Substanz gegangenen Wärmestrahlen wiederum am Galvanometer eine Ablenkung von 25° bis 30° erhalte. Nun schiebe ich die Alaunplatte ein. Der Galvanome-

terzeiger geht nicht blofs 3 bis 4 Grade zurück, wie vorhin bei der Citronensäure, sondern nähert sich dem Nullpunkt noch mehr, und bisweilen ist die rückgängige Bewegung so bedeutend, dass die Nadel ganz nahe ihre natürliche Gleichgewichtslage erreicht.

Nimmt man statt des Alauns irgend eine andere Substanz zu der invariabeln Platte, auf welche man die zu irgend einem durchsichtigen Körper hinaustretenden Strahlen fallen lässt, so beobachtet man ebensalls Unterschiede in den entsprechenden Ablenkungen der Galvanometernadel; allein sie sind im Allgemeinen weniger bedeutend, und diess hat uns veranlasst, dem Alaun den Vorzug zu geben.

Folgendes sind die Resultate, berechnet in Hunderteln der constanten Wärmemenge, die auf die Alaunplatte fiel.

schirme, aus denen 100 VVärmestrahlen treten, die nun successiv auf eine und dieselbe Alaunplatte fallen.	Anzahl der von dieser Alaunplatte durchgelas- senen Strahlen.		
Kein Schirm . ,	9		
Steinsalz, klar	. 9		
Steinsalz, schielend	9		
Borax	11		
Adular	14		
Kalkspath	22		
Bergkrystall	25		
Spiegelglas,	27		
Koblensaures Ammoniak	31		
Gyps	72		
Weinsaures Kali-Natron	80		
Citroneusäure	85		
Alaun	90		
ZMOULE	30		

Man sieht, dass gleich intensive Strahlungen, die zu den in der Tasel ausgeführten durchsichtigen und sarblosen Körper hinaustreten, in sehr verschiedener Menge durch eine und dieselbe Alaunplatte gehen. Es ist eben so wie mit Lichtstrahlen, die aus einem farbigen Mittel treten, eine zweite durchsichtige und farbige Substanz in mehr oder weniger beträchtlicher Menge durchdringen, je nachdem die Farbe der ersten Substanz unchr oder weniger der zweiten analog ist.

Die Wärmestrahlen fabren also aus durchsichtigen Schirmen mit verschiedenen Eigenschaften aus, und besitzen, so zu sagen, die der von ihnen durchdrungenen Substanz eigenthümliche Diathermansie 1). Die Citronensäure, das weinsaure Kali-Natron und der schwefelsaure Kalk geben Strahlen, die in reichlicher Menge durch eine Alaunplatte gehen; ihre Diathermansie nähert sich sehr der des Alauns. Glas, Bergkrystall und Kalkspath haben offenbar eine ganz andere Diathermansie, denn sie lassen nur Strahlen durch, welche die Alaunplatte weniger durchdringen. Dasselbe gilt vom Borax, Adular und kohlensaurem Ammoniak. Was die Wärme betrifft, die durch das klare oder opalisirende (louche) Steinsalz gegangen ist, so verhält sie sich wie die freie Warme der Lampe. Der Grund hievon ist ossenbar der, dass das Steinsalz, da es auf die verschiedenen Arten von Wärmestrahlen gleichmässig wirkt, sie alle durchlässt, ohne ihre relativen Eigenschaften im Geringsten abzuändern.

Diese Thatsachen bestätigen also vollständig die aus unseren früheren Versuchen gezogenen Folgerungen, die nämlich: 1) dass die Flamme verschiedene Arten von Wärmestrablen aussendet, und 2) dass die durchsichtigen farblosen Körper, das Steinsalz ausgenommen, eine Wirkung ausüben, vermöge welcher sie gewisse Wärmestrablen auslöschen und andere durchlassen, genau wie es farbige Mittel bei dem Lichte thun.

Es bietet sich natürlich hier die interessante Frage

<sup>1)</sup> Ich nehme das Wort Diathermansie als acquivalent mit Coloration oder Wärmefarbe, um alle Verwechslung mit den eigentlichen Farben zu vermeiden. Dieser Ausdruck ist mir von Hrn. Ampere angegeben worden.

dar: Wenn die Diathermansie, d. h. die Eigenschaft, welche in Bezug auf die strahlende Wärme die Farbe eines Mittels vorstellt, unsichtbar ist, welche Rolle spielen dann die eigentlichen Farben bei den Wärmedurchgängen.

Misst man die von einem farbigen Glase durchgelassene Menge von strahlender Wärme, so sindet man sie immer kleiner als die, welche ein weisses Glas von gleicher Dicke durchläfst. Der Unterschied ist zuweilen sehr bedeutend, obwohl scheinbar in keiner Beziehung zum Orte der Farbe im Spectrum oder zu ihrer Intensität. Wir haben diess schon in der ersten Abhandlung bemerkt, und es ist leicht sich abermals davon zu überzeugen, wenn man die Augen auf folgende kleine Tafel wirst:

Glasschirme, ausgesetzt der Strahlung einer	Durchgelassen von 100		
Locatellischen Lampe, jeder 1mm,85 dick.	VVärmestrahlen.		
Weifses Glas Dunkelrothes Glas Orangefarbenes Glas Lebhaft gelbes Glas Apfelgrünes Glas Mineralgrünes Glas Blaues Glas Indigfarbenes Glas Dunkel violettes Glas Schwarzes undurchsichtiges Glas	40 33 29 22 25 23 21 12 34		

Es findet also unzweiselhast eine Wärme-Absorption durch den Färbestoss statt. Allein, ist diese Absorptionskrast auswählend, d. h. ähnlich der Wirkung der unsichtbaren Würmesarben, welche die sarblosen durchsichtigen Körper besitzen, oder wirkt sie unterschiedslos auf alle Strahlengattungen? Diess werden uns solgende Versuche zeigen, die den srüheren ganz ähnlich sind, nur dass gleiche Wärmemengen durch die Alaunplatte geleitet wurden, welche aus verschiedensarbigen Glasplatten traten.

Schieme, aus denen 100 Warmestrahlen treten, und darauf successiv auf eine und dieselbe Alaunplatte fallen.	Anzahl der von dieser Alaunplatte durchgelas- senen Strahlen.
Weißes Glas	27
Rothes Glas	27
Orangenfarbenes Glas	27
Gelbes Glas	27
Apfelgrünes Glas	5
Mineralgrünes Glas	3
Blaues Glas	27
Indigfarbenes Glas	27
Violettes Glas	27
Schwarzes undurchsichtiges Glas	

Die Strablen also, welche aus einem rothen, orangesarbenen, gelben, blauen, indigsarbenen und violetten Glase austreten, durchdringen eine Alaunplatte in demselben Verhältnisse wie die Strahlen, welche zu einem weisen Glase binausfahren. Die zur Zusammensetzung dieser Gläser gehörigen Farbestosse löschen also nur einen Theil des Wärmebündels aus, das ein weises Glas durchdringt, ohne die Quantitätsverhältnisse der verschiedenen Strahlengattungen, aus welchen dieses Bündel besteht, merklich zu stören. Sie wirken auf die strahlende Wärme, wie in Bezug auf das Licht die bräunlichen oder schwärzlichen Substanzen, die man in eine klare Flüssigkeit einrührt.

Ganz anders verhält es sich mit den grünen oder dunkelschwarzen Stoffen, denn ihre Einmengung in die Glasmasse ertheilt dieser die Eigenschaft, fast alle Strablen aufzufangen, die des Durchgangs durch den Alaun fähig sind.

Eine solche Wirkung entspringt aus einer gewissen Modification, welche der grüne oder undurchsichtige schwarze Färbestoff der Diathermansie des Glases einprägt, und wir sahen so eben, dass diese Art von Wärmefärbung unsichtbar ist und ganz unabhängig von der eigentlichen Färbung, da sie in den allerdurchsichtigsten

Körpern vorhanden ist. Es ist daher schr wahrscheinlich, dass die schwarze oder grüne Farbe gar nichts mit der Erscheinung zu schaffen habe, sondern dass letztere von dieser oder jener andern Eigenschaft der Farbestoffe abhänge. In der That habe ich Gläser von sehr lebhaft grüner Farbe gefunden, welche eine weit schwächere Farbe geben als andere Gläser von der nämlichen, aber weniger lebhasten Farbe. Die Gläser, welche am wirksamsten sind, besitzen eine bläulichgrüne Farbe, woraus zu folgen scheint, dass sie eine ziemlich große Menge Kupferoxyd enthalten. Was es auch mit dieser sonderbaren Eigenschaft der grünen und der undurchsichtig schwarzen Farbe so wie mit deren Ursache für eine Bewandtnis haben mag, so ist sie doch eine unzweifelhafte Thatsache, von der sich jeder Physiker leicht überzeugen kann. Wir werden sogleich neue Beweise von derselben geben: allein zuvor wird es nicht unnütz seyn, die Resultate anzuführen, die mit mehren diathermanen Substanzen nach dem bei den farbigen Gläsern und den farblosen diaphanen Körpern angewandten Verfahren erhalten wurden.

Schirme, aus welchen die 100 Warme- strahlen treten, die darauf successiv auf eine und dieselbe Alaunplatte fallen:	Zahl der von dieser Alaunplatte durchgelas seuen Strahlen.	
Undurchsichtig schwarzer Glimmer	2	
Grüner Turmalin	7	
Schwerspath	12	
Saures chromsaures Kali	14	
Weißer Glimmer	15	
Beryll	19	
Aquamarin	19	
Perl-Agat	24	
Gelber Agat	24	
Gelber Bernstein	30	
Gummi	45	

Ueber diese Zahlen lassen sich zwei Bemerkungen machen: 1) dass der grüne Turmalin und der schwarze Glimmer sich den Gläsern von gleicher Farbe analog verhalten, und 2) dass der Beryll und der Aquamarin, obwohl sie an Farbe verschieden sind, Strablen von gleicher Durchgangsschigkeit für den Alaun durchlassen; dasselbe gilt von den beiden Agaten.

Diese Thatsachen könnte man mit Vortheil benutzen, um gewisse farbige Substanzen, welche zu verschiedenen Varietäten einer einzigen, mineralogischen Species gebören, zu erkennen.

Bisher untersuchten wir die Wirkung des Alauns auf eine constante Menge Strahlen, die aus verschiedenen diathermanen Substanzen ausführen. Kehren wir nun die Aufgabe um, und sehen was geschieht, wenn man in die Bahn der von einer Alaunplatte ausfahrenden Strahlung diese verschiedenen Substanzen einschaltet.

In der dritten Kolumne der folgenden Tafel findet man die Resultate, welche mir diese Gattung von Versuchen geliefert hat. Es ist fast unnöthig zu sagen, daß ich sie erhielt, indem ich die verschiedenen Körper einzeln nach einander zwischen den Alaun und die Säule einschob, nachdem mit dem Alaun für sich die gewöhnliche Ablenkung von 30° am Galvanometer erhalten worden war. Die vier folgenden Kolumnen enthalten die Werthe der Transmissionen, welche dieselben Körper geben, wenn sie den von andern Substanzen als Alaun ausfahrenden Strahlen, nämlich denen von schwefelsaurem Kalk, saurem chromsauren Kali, grünen und schwarzen Glase, ausgesetzt werden.

Die Werthe der natürlichen Wärmetransmissionen, d. h. die Resultate, welche man bei unmittelbarer Einwirkung der Strahlen der Lampe erhält, sind in der zweiten Kolumne enthalten.

			_			
541						
041		Dunah	. malar.		91	0.0
		Durch				16
	unmittelbar. Stralilen d. Lampe.	tun Alaun antiabrend. Strahlen ( Di. ke 2 m. 6. )	(Dirke 2mm,6)	zum chroms, hali ausfahrenden Strahl. (Dieke 20m,6.)	tom grünen Glase ausfahrenden Strahl. (Dicke lam, 85.)	cum schwarzen Glase ausfahrenden Strahl. (Dicke Imm,65).
	. La	Str	Str	fahr.	Saler 5.)	schwarzen Glasc ausfahr Strald. (Dicke Imm, 65
r dazwischen aufgestellten	en d	-ba-	.pu	3113	\$ 100 M	200
Dicke der Platten, wo nigenda anders angegeben,	ratel	abr.	- Spring	zum chroma, hali ausfa	tom grünen Glase ausfal Strahl, (Dicke Jan. 85.	E E
2mm,6.	Su.	9,0	Dirke 2mm,6)	1 1 1 1	5 4	u D
	lbar	Dicke 20m,6.	2	E C	155	wai alal.
	itte	A S	2.5	E. Ch	- E-	Str
	101	Di	0.0	Sira	Stra	den
				1		
	92 78	92	92	92	92	92
	54	80 91	91 89	66 56	70 59	57
e 0mm,5	39 5 t	90	85	68	87	80
e Swm	34 38	90	82	47 52	56	45 54
meaures Kali	34	57	53	71	28	24
h ,	24 23	36 70	47 78	25 30	60	57 17
	23	23	58	43	50	23
opaker Glimmer, Dicke	21	65	61	20	13	8
	20	0,4 57	12 64	11h	38	43 14
	19	60	5.7	26	20	21
rmalin	18 18	23	33 10	23 14	30 24	24 36
Gummi	18	61	52	12	6	4
ke 12mm)	14	59 56	54 45	22 17	9 5	0.4
es Ammoniak	12	44	34	11	6	5
Kali-Natron	11	88	52 60	16 15	2	2
	9	90	47	15	0,5	0,3
Gläzer, jedes 1mm,85						
dick.	40	90	83	50	67	55
las	34	76	72	42	56	47
mes Glas	33 29	74 65	69	36	54 48	45 39
Glas	25	8	20	1272	35	50
les Glas	23 22	49	15	19 27	52 35	58 30
	21	47	42	26	Diff	29
htig schwarzes Glas	16 12	0,5 27	18   26	14	20	52

Mehre der in dieser Tafel enthaltenen Zahlenwerthe lassen sich durch Rechnung verificiren.

In der That, wenn zwei Platten von verschiedeuer Natur gemeinschaftlich der Strahlung der Wärmequelle ausgesetzt werden, so hat ihre Stellung in Bezug auf den Ein- und Austritt der Wärmestrahlen keinen Einstus auf die von diesem Systeme durchgelassene Wärmemenge. Diess list sich leicht beweisen, wenn man die erste Platte an die Stelle der zweiten setzt; denn ungeachtet dieser Vertauschung zeigt der Thermomultiplicator fortwährend denselben Grad von Ablenkung. Nehmen wir nun zwei Platten, die sich abwechselnd in der vorderen und hinteren Stellung befinden, z. B. Alaun und saures chromsaures Kali. Diese beiden Substanzen, für sich 100 directen Wärmestrahlen ausgesetzt, lassen 9 und 34 durch. Die Wärnemenge, welche auf jede derselben einfallen müste, damit sie 100 durchließe, läst sich leicht nach folgenden Proportionen berechnen:

> 9:100::100:x 34:100::100:x

Diess giebt 1111 für den Alaun und 294 für das chromsaure Kali. Nun wissen wir aus Ersahrung, dass das chromsaure Kali, wenn es 100 zum Alaun hinausgetretenen Strahlen ausgesetzt wird, 57 durchläst, und dass der Alaun von 100 aus dem chromsauren Kali sahrenden Strahlen 15 durchläst.

Allein die Anordnung des Plattenpaares übt keinen Einflus auf dessen Wärmedurchlass aus; kehren wir daher das System in dem einen oder anderen Fall bloss um, dann haben wir dieselben Platten, auf dieselbe Weise den beiden Strablungen 1111 und 294 ausgesetzt. Die in beiden Fällen durchgelassenen Mengen müssen also den einfallenden Mengen proportional seyn. Dies läst sich wirklich innerhalb der Gränzen von Annäherung, welche die Natur der Versuche erträgt, nachweisen, denn man hat:

57:15::1111:294.

Die Tasel enthält zehn Plattenpaare, die in beiderlei Sinn den Strahlungen der Wärmequelle ausgesetzt worden sind; es giebt also zwanzig Zahlen, die analogen Proportionen genügen müssen.

Offenbar verlangen übrigens diese Rechnungen, dass die fünf Platten, aus denen die 100 Strahlen treten, welche successiv auf die ganze Ross von diatherma en Körpern fallen, dieselben seyen, welche unter gleichen Namen in der ersten Kolumne angeführt sind. Diese Bedingung habe ich auch immer sorgfältig erfüllt.

Die Körper bieten, wenn sie der von Schirnen ausfahrenden Wärme ausgesetzt werden, nicht mehr dieselbe Ordnung des Wärmedurchlasses dar, welche sie unter der unmittelbaren Strablung der Lampe zeigen. Die eingetretenen Veränderungen haben anscheinend keine Regelmässigkeit mehr, sowohl von einer Reihe zur andern, als bei den verschiedenen Gliedern einer und derselben So sind Glas, Kalkspath und Bergkrystall für die von den fünf Schirmen ausfahrende Wärme diathermaner als für die directen Strahlen der Wärmequelle. Citronensäure und weinsaures Kali sind für die vom Alaun und Gyps ausfahrenden Strahlen mehr permeabel und für die vom grünen oder schwarzen Glase herstammenden weniger permeabel. Undurchsichtiger Glimmer und Turmalin wirken gerade im umgekehrten Sinne. Einige Substanzen behalten für die strahlende Wärme aus mehren Schirmen eine gleiche Permeabilität. Andere endlich erleiden so große Veränderungen, dass sie alle Phasen des Phänomens durchlaufen, d. h. dass sie von einem mittleren Durchlass außerordentlich stark und außerordentlich schwach permeabel werden 1).

1) Die Veränderung der Durchgangsfühigkeit ist nicht die einzige Modification, welche die strahlende Wärme beim Durchgang durch disthermane Körper erleidet; vielmehr erlangt sie dadurch auch mehr oder weniger die Fähigkeit, in verschiedener Blenge Unter allen diesen Wechseln wirkt das Steinsalz immer auf einerlei Weise und lässt von 100 Strahlen immer 92 durch. Es folgt daraus die umgekehrte Proportion, dass wenn man 100 aus einer Steinsalzplatte aussahrende Strahlen der Reihe nach auf die übrigen Platten

von schwarzen und weißen Plächen absorbirt zu werden. Davon kann man sieh auf folgende Weise überzeugen.

Man nehme zwei Thermometer von gleicher Empfindlichkeit, und nachdem man die eine Kugel weifs, die andere schwars bemalt, setze man sie gemeinschastlich der strahlenden Warme ans, sowohl der directen als der durch eine Glasplatte gegangenen. Man sicht dann die awei Thermometer in den beiden Fillen ungleich steigen, aber die Ungleichheit ihres Standen ist bei der durchgelassenen , Warme größer. Hr. Powell, den man diesen sinureichen Versuch verdankt, hat ihn mit den Warmestrahlen von hell rothglühendem Eisen und einer Argand'schen Lampe angestellt. Das Mittel aus mehren Reihen von Beubachtungen hat ihm das Absorptionsverhältnife zwischen dem schwarson und weilsen Thermometer bei dem glübenden Eisen =100: 78, und bei der Argand'schen Lampe = 100:72 gegeben. Diese Verhaltnisse wurden bei den von einer Glasplatte durchgelassenen Warmestrablen = 100:50 und 100.57 (Report of the first and second meetings of the british, assoc, for the advanc. of Science, p. 274 und 275 - auch dies. Ann. Bd. XXI S. 316.)

Gana analoge Zahlenwerthe habe ich mittelat des Thermomultiplicators erhalten. Die Säule des Apparats wurde wohl
abgewaschen, dann auf der einen Seite weiß und auf der andern schwarz bemalt. Die beiden Farben bestanden aus Bleiweiß und Kienruße, angerührt mit Gummiwasser. Durch Derhung der Säule auf ihrem Gestell kann man die unmittelbaren
oder durchgelassenen Wärmestrahlen einer Locatellischen Lampe
successiv auf die weiße und schwarze Fläche fallen lassen und
die zugehörigen Anzeigen des Galvanometers beobachten. Dieß
Verfahren ist leicht und schnell auszuführen, und hat überdieß
den Vortheil, daß es nur einen einzigen thermoskopischen Kärper verlangt, wodurch die Reaultate vergleichbarer werden als
im Fall wo man zwei Thermometer anwenden muße, die selten
einen gleichen Grad von Empfindlichkeit besitzen.

Ich will hier die Verhältnisse angeben, die bei Anwendung unmittelbarer und durchgelassaner Wärme mit mehren Platten ten wirken lässt, man dieselben Verhältnisse wie bei der unmittelbaren Strahlung erhält, was ich übrigens durch directe Versuche bestätigt gesunden habe.

arhalten habe. Die jedesmal auf der schwarzen Fläche hervorgebrachte VVirkung ist durch 100 vorgestellt:

	Strahlende VVärme der Locatellischen Lampe, direct oder durch verschiedene Schirme gegangen.					Absorptionskraft der schwar- weifsen zen Fläche.		
٠	Directe	Strahlen	der	Lampe	100	80,5		
				Steinsals	-	5035		
			-	Alaun		42,9		
		-		farblosen Glase		51,2		
				hellrothen Glase		60.6		
		-		dunkelrothen Glase		77,8		
	-	-	-	hellgelben Glase		55,5		
				dunkelgelben Glase ! .		_ 63,6		
		-		hellgrünen Glase		67,4		
	-	_		dunkelgrünen Glase	-	70,5		
	-		-	hellblauen Glass		61,0		
	-	-	-	donkelblauen Glase	-	66.9		
				hellvioletten Glase		67,6		
	-	-	_	dunkelvioletten Glase .		76,7		
		-	-	undurchsicht. schwarz. Gł.		84,6		

Die Einschaltung des Steinsalzes hat also keinen Einfluss auf das Verhältniss der von beiden Flächen absorbirten Wärmemengen; Alaun dagegen andert diels Verhaltnifs bedeutend, und awar wird die durch eine Alaunplatte gegangene Warme weit weniger von der weißen Fläche absorbirt als die directe Wärme; farbloses Glas wirkt in gleichem Sinne, aber schwächer. Was die farbigen Glacer betrifft, so ist ihre Wirkung desto schwächer, je dunkler ihre Farbe ist. Die stärkste Verringerung in der Absorptionskraft der weilsen Fläche wird durch Dazwischensetzung eines gelben Glases bewirkt, die schwächste durch Daswischensetzung eines rothen oder violetten Glases, und bei jeden zwei Platten von gleichem Farbenton bewirkt die dunklere heständig den kleinsten Effect. Die Wiehungsabnahme, welche Glaser zeigen in dem Maniso als ihre Transparenz durch höheren Gehalt an Farbestoff immer dunkler wird, zeigt sich selbst noch bei einem Glase gant ohne alle Transparens, denn die undurcheiehtig schwarze Glasplatte bewirkt den kleinsten Unterschied in der Wärme-Absorption awischen der sehwarten und

Nach dem was wir wiederholentlich über die Wirkungsweise der universell und partiell diathermanen Körper gesagt haben, scheint es überflüssig, nochmals lunzuweisen auf die vollkommene Aehnlichkeit dieser Thatsachen mit den Erscheinungen, welche der Durchgang des Lichts durch farblose und farbige klare Mittel darbietet. Wir wollen uns nur noch eine Beobachtung über die eigenthümliche Natur der durch gewisse Schirme gegangenen Strahlen erlauben.

Die zum Alaun aussahrende Wärme wird von undurchsichtigen Schirmen sast ganz ausgesangen, während sie alle sarblosen durchsichtigen Platten reichlich durchdringt; sie erleidet keinen messbaren Verlust, wenn man innerhalb gewisser Gränzen die Dicke der Lamelien variirt. Ihre Durchgangseigenschaften nähern sich also west mehr denen des Lichts und der Sonnenwärme.

Betrachten wir nun die Strahlen, die zu den beiden letzten Schirmen austreten. Die opaken Körper lassen von ihnen fast die Hälfte durch; die durchsichtigen Substanzen fangen sie dagegen in sehr verschiedenen Mengen auf, und die durchgelassenen Antheile nehmen mit Vermehrung der Dicke der Platten merklich ab. So besitzen die zum schwarzen und grünen Glase ausfahrenden Strahlen gewissermaßen entgegengesetzte Durchgangseigenschaften wie die vorhergehenden und analoge wie die der directen Wärme der Flamme, aber noch hervorretendere, denn sie werden von den allerdurchsichtigsten Körpern fast vollständig absorbirt.

Ich habe mich dieser letzteren Thatsachen bedient,

weißen Fläche. Ungemein merkwürdig ist aber die Thatsache, dass die durch eine schwarze Glasplatte gegangenen Wärmestrabten stärker von der weißen Fläche absorbirt werden als die unmittelbaren Strahlen der Lampe, so dass die Dazwischensetsung des achwarzen Glases auf die directe Wärme eine umgehehrte Wirkung hervorbringt, wie die, welche die Dazwischensetung des weißen Glases auf die nömliche Wärme erzeugt.

um auf eine sehr einfache Art zu erweisen, dass das Sonnenlicht analoge Wärmestrahlen besitzt, wie sie in der strahlenden Wärme irdischer Quellen enthalten sind.

Zu dem Ende leitete ich durch eine, mit einem grünen Glase verschlossene Oessnung einen Sonnenstrahl in ein verfinstertes Zimmer, und zwar auf eine der geschwärzten Kugeln eines sehr empfindlichen Differentialthermometers. Die Flüssigkeitssäule sank um mehre Grade: darauf schob ich dicht bei der Oeffnung eine dünne Platte farblosen Glases ein, und die Flüssigkeit kehrte ein wenig zurück; noch deutlicher wurde die rückgängige Bewegung, als ich statt der dünnen Glasplatte eine dickere anwandte. Nun nahm ich das farblose Glas fort und setzte an seine Stelle eine Steinsalzplatte; sogleich ward die Flüssigkeit mit Kraft zurückgetrieben; sie stieg ganz nahe auf ihre ursprüngliche Höhe zurück, als ich das Steinsalz durch eine sehr klare Alaunplatte ersetzte. Es giebt also unter den Wärmestrahlen der Sonne einige, die der irdischen strablenden Wärme ähnlich sind. Andererseits hat man so eben gesehen, dass die Wärmestrahlen der irdischen Flammen, welche eine Alaunplatte durchdrungen haben, beim nachherigen Durchgang durch Glas und andere klare Substanzen einen sehr schwachen Verlust erleiden, wie die Sonnenwärme; und daraus ist zu folgern, dass unter den Wärmestrahlen der brennenden Körper sich einige, der Sonnenwärme ähnliche, befinden. Die Unterschiede, welche man zwischen den Durchgangseigenschaften der irdischen und der Sonnen-Wärme wahrnimmt, entspringen also aus einer blossen Mengung mehrer Strahlengattungen in verschiedenen Ver-

Kehren wir indess zu der Wärme zurück, die von mehren, der Strahlung einer Lampe unterworfenen Schirmen aussährt.

Wir haben gesagt, dass die rothen, orangenen, blauen, indigsarbenen und violetten Farbstosse der gesärbten Glä-

ser auf die strahlende Wärme wirken, wie die dunkeln Substanzen eines farbigen Mittels auf das Licht, d. h. dass sie die vom Glase durchgelassene Wärmemenge verringern, ohne die Diathermansie abzuändern.

Bei Annahme dieses Satzes ergiebt sich für den Fall. dass verschiedenartige Strahlen, wie die, welche zu den fünf in der Tafel enthaltenen Schirmen ausfahren, auf eine Reihe gefärbter Gläser fallen, nachstehende Folge-Die Wärmetransparenzen dieser Platten werden sich alle erhöht oder geschwächt finden proportinal der Veränderung, welche in der Diathermanität des weilsen Glases erzeugt wird. Und diess hat sich auch bei unaern Versuchen ergeben. Denn wenn man die natürlichen Transmissionen des weißen, rothen, orangefarbenen gelben, blauen indigfarbenen und violetten Glases nimmt und sie mit den Transmissionen vergleicht, welche dieselben Platten mit den zu irgend einem unserer Schirme aussabrenden Strahlen zeigen, so findet man immer die nämlichen Verhältnisse zwischen den verschiedenen Gliedern jeder Reibe.

Was das schwarze und grüne Glas betrifft, so geschehen bei diesen die Veränderungen des Durchgangs bald in gleichem, bald im umgekehrten Sinn, wie bei den andern Glasplatten. Diese Unregelmäßigkeiten dürfen nicht überraschen, denn das Grün und Schwarz ändem die natürliche Diathermansie des Glases, und machen es geschickt, mehr oder weniger große Wärmemengen durchzulassen, je nachdem die zu den verschiedenen Schirmen austretenden Strahlen an sieh eine Diathermansie besitzen die mehr oder weniger derjenigen analog ist, welche diese beiden Farbstoffe der Glasmasse eingeprägt haben 1.).

<sup>1)</sup> In einer Anmerkung zur früheren Abhandlung (S. 122 dieses Bandes) äufserte ich, dass der Thermomultiplicator für das Smdium der Wärmestrahlungen allen älteren thermoskopischen Apparaten vorzuziehen sey. Die große Zahl von Versuchen, welche ich seitdem mittelst dieses Instruments ausgeführt, haben mit die Richtigkeit meiner Meinung bis zur Evidenz erwiesen. Nan

## Schluf a.

Ich gedachte hier über die Hypothesen, welche man zur Erklärung der Wärme-Erscheinungen vorgeschlagen hat, und über die Frage, ob Licht und strahlende Wärme

bleiben aber noch viele Experimental-Unterzuchungen anzusteilen übrig, nicht blofs über die Klasse von Erscheinungen, die wir kaum aus dem Gröbsten kennen lernten, sondern über alle Zweige der Lehre von der strahlenden VVarme. Es ist daher im Interesse der Wissenschaft wunschenswerth, dass die Physiker, welche sich mit diesen Untersuchungen beschäftigen wollen, sich mit einem Thermomultiplicator verschen. Unglücklicherweise gehort dieser Apparat zu denen, die man in dem zu guten Beobachtungen ersorderlichen Grade von Vollkommenheit sich selbst erst nach vielen zeitraubenden Probiren verfertigen kann, und an einigen Orten, aus Mangel an Materialien, gar nichthalb habe ich es für sweckmassig gehalten, einen Pariser Kunstler in den Stand zu setzen, das Publicum mit diesem Apparat au versehen. Man findet sie vortresslich bei Ilra. F. Gourjon, Rue des Nonandières No. 2. Die Beschreibung der sinnreichen Mittel, welche dieser geschickte Mechaniker angewandt, um dem Thermomultiplicator alle von mir gewünschten Vollkommenheiten zu geben, würde mich zu weit führen. Ich begnüge mich also damit, die Haupt-Uebelstände anzugeben, welche mit den ersten, von Hrn. Nobili und mir am 5. Sept. 1831 der Academie vorgezeigten Instrumenten dieser Art verknüpft waren, und sich bei den von Brn. Gourjon construirten nicht mehr finden.

Zunächst war das Volum der thermo-elektrischen Säule zu groß (36 bis 40 Quadrateentim. Querschnitt) und diess verhinderte, mit kleinen VVärmebündeln zu experimentiren; dann gaben die Galvanometer keine kleineren VVerthe als halbe Grado an, und die Magnetnadeln blieben, statt auf den Nullpunkt der Theilung zurückzukehren, bald rechts, bald links davon stehen, zuweilen in einem Abstand von 10°. Da die Rähme sast alte von Holt waren, so krümmten sie sich häusig bei Veränderungen im Fenchtigkeitszustande der Atmosphäre und machten das lustrument unbrauchbar.

Die Thermonultiplicatoren von Hrn. Gourjon haben thermo-elektrische Säulen, deren wirksame Flächen nicht größer sind als der Querschnitt eines gewöhnlichen Thermometers (3 Quadrateentimeter). Die Galvanometer sind, abgerechnet die kleinen zur Isolieung nothwendigen Stücke, gans in Kupfer montiet; identisch seven, einige allgemeine Betrachtungen anzustel-Jen; allein da diese beiden Wesen nirgends inniger als in den Sonnenstrahlen vereinigt sind, so müßte man sich, ebe man zu dergleichen Betrachtungen überginge, eine einigermaßen vollständige Sammlung numerischer Resultate über die Transmission der Sonnenwärme nach den verschiedenen von uns angewandten Verfahrungsarten verschaffen; aber die Versuche dieser Art, welche ich bisher zu unternehmen vermochte, sind dazu weder zahlreich noch mannigfaltig genug. Ich lasse mich daher für jetzt in keine Erörterung über die Natur der Wärme ein, und schliefse dagegen mit einer Aufzählung der Hauptfolgerungen, zu welchen wir durch das Studium der strablenden Wärme irdischer Abkunst gelangt sind, damit man sie mit einem Blick übersehen und leichter mit den aualogen Eigenschaften des Lichts vergleichen könne.

Die strahlende Würme geht unmittelbar und in gröfserer oder geringerer Menge durch starre und flüssige Körper einer gewissen Klasse. Diese Klasse ist nicht genan die der durchsichtigen Körper, denn es giebt opake oder wenig durchscheinende Platten, welche diathermaner, d. h. für die strahlende Wärme permeabler sind als andere ganz durchsichtige Platten.

Es giebt verschiedene Arten von Wärmestrablen. Flammen senden sie alle gleichzeitig und in verschiedenen Verhältnissen aus; in der Wärme aus anderen Quellen feblen dagegen gewisse Gattungen.

Steinsalz, in Gestalt einer Platte successiv gleich starken Strahlungen verschiedener Abkunft ausgesetzt, gestattet immer einer gleichen Wärmemenge den unmittelbaren Durchgang. Eine Platte von anderer diathermaner Substanz läfst dagegen unter denselben Umständen desto ge-

ihre Angaben erstrecken sich bis auf 3 oder 3 Grad, und bei Ruhe stehen die Nadeln genau über dem Nullpurkt. Es braucht wuhl kaum hinzugefügt zu werden, dass die so vervollkommten Instrumente nichts an Empfindlichkeit verloren haben.

ringere Mengen durch als die Temperatur der strahlenden Quelle niedriger ist; allein die Unterschiede von einer Transmission zur andern nehmen ab, so wie man eine dünnere Platte anwendet. Daraus folgt, daß die Wärmestrahlen aus verschiedenen Quellen in mehr oder weniger großer Menge absorbirt werden, nicht an der Obertläche und vermöge einer mit der Temperatur der Wärmequelle variirenden Absorptionskraft, sondern im Innern der Platte selbst durch eine Absorptionskraft, ähnlich der, welche gewisse Lichtsorten in einem farbigen Mittel auslöscht.

Zu derselben Folgerung gelangt man durch Betrachtung der Verlüs'e, welche die Wärmestrahlung einer Quelle von hoher Temperatur erleidet, wenn sie die successiven Schichten einer dicken Platte von anderer diathermaner Substanz als das Steinsalz durchdringt. Denkt man sich nämlich die Platte getheilt in mehre gleich dicke Schichten, und bestimmt man durch den Versuch für jede dieser Schichten das Verhältnis der verlornen Menge zur eingefallenen, so findet man, dass der so berechnete Verlust rasch abnimmt mit Entsernung von der Eintrittsfläche; allein die Abnahme wird immer numerklicher, so dass der Verlust, wenn die Strahlen in einer gewissen Tiefe angelangt sind, einen unveränderlichen Werth erbalten muss. Es ist genau, was mit einem gewöhnlichen Lichtbundel geschieht, das in ein farbiges Mittel eintritt; denn die Strablen von anderer Farbe als die des Mittels crlöschen in den vorderen Schichten, und daher sind die Intensitätsverlüste des Lichtbündels ansangs sehr groß; allein sie werden allmälig kleiner und zuletzt sehr klein, aber constant, sobald nur die Strahlen von gleicher Farbe mit dem Mittel übrig sind.

Ein dritter Beweis von der Analogie zwischen der Wirkung diathermaner Körper auf die strahlende Wärme und der Wirkung farbiger Mittel auf das Licht ergiebt sich aus den successiven Transmissionen durch heterogene Schirme. Die Lichtstrahlen, welche zu einer farbigen Platte hinaustreten, durchdringen eine zweite ebenfalls gefärbte Platte entweder reichlich oder erleiden darin eine starke Absorption, je nachdem die Farbe dieser zweiten Platte der Farbe der ersten mehr oder weniger ähnlich Vollkommen analoge Thatsachen beobachtet man aber beim Durchgang der strablenden Wärme durch Schirme von verschiedener Natur. Und hier verhält sich das Steinsalz in Bezug auf andere Körper wie hei den Wärmestrahlen aus Quellen von verschiedener Temperatur; d. h. wenn eine gegebene Platte successiv gleich starken zu verschiedenen Schirmen hinausfahrenden Warmestrahlungen ausgesetzt wird, so lässt sie eine constante Wärmemenge durch, sobald sie von Steinsalz ist, dagegen eine variable Menge, sobald sie aus irgend einer andern diathermanen Substanz besteht.

Es giebt also nur einen einzigen diaphanen und farblosen Körper, welcher wirklich auf Licht- und auf Wärmestrahlen in gleicher Weise einwirkt. Alle übrigen lassen
Licht von jeglicher Art ohne Unterschied durchgehen, abaorbiren aber gewisse Wärmestrahlen und lassen andere
durch. So findet man bei diesen Körpern eine wahrhafte
Wärmefärbung, welche unsichtbar ist, und also gänzlich
verschieden von der eigentlichen Färbung. Diese Wärmefärbung haben wir Diathermansie genannt.

Die Farben, die einem durchsichtigen Mittel beigemischt sind, schwächen immer mehr oder weniger die
Diathermanität desselben, theilen ihm aber nicht die Eigenschaft mit, vorzugsweise gewisse Wärmestrablen aufzufangen; sie wirken auf den Durchgang der atrahleuden
Wärme ein, wie die braunen Substanzen auf den Durchgang des Lichts. Zwar machen das Grün und das undurchsichtige Schwarz wenigstens gewisser gefärbter Gläser eine Ausnahme, allein diese beiden Farbstoffe scheinen hier nur modificirend auf die Diathermansie zu wir-

ken, auf eine Eigenschaft, welche, wie wir gesehen, durchaus verschieden ist von der eigentlichen Färbung.

Die Wärmemenge, welche zwei Turmalinplatten durchdringt, ändert sich nicht mit dem Winkel, unter welchem man die Krystollaxen beider Platten sich kreuzen läst. Auf diese Weise lassen die Wärmestrahlen sich also nicht polarisiren, und darin weichen sie gänzlich von den Lichtstrahlen ab 1). Allein sie ähneln den Licht-

1) Diess Resultat des Hrn. Melloni würde diejenige Hypothese unterstützen, nach welcher die VVärme aus longitudinulen Aetherschwingungen besteht, denn bei einer solchen Schwingungsweise ist wohl eine Interferenz, nicht aber eine Polurisation denkbar, wie denn auch bei der Fortpflanzung des Schalls durch die Lust, die gleichfalls mittelst Schwingungen in Richtung der Strablen geschieht, die Polurisation ein Unding ist.

Indess muss hier doch bemerkt werden, das neuerlich Hr. Prof. Forbes in Edinburg, ungeachtet der auf S. 533 ausgesählten negativen Resultate des Hrn. Melloni, die ihm wohl behannt waren, nicht bloss die VVärme mittelst Turmsline, sondern auch durch Restexion und Restaction polarisiet, und eben so eine Depolarisation derseiben beobachtet haben will. Der Raum gestattet uns nicht, die etwas weitläusige Untersuchung des Hrn. Forbes (enthalten in dem Phil. Mag. Ser. 111 Vol. VI. p. 134, 205, 284, 366) aussührlich mitsutheilen; wir begnügen uns daher mit Ansührung einiger Hauptresultate, und bemerken dabei, dass sie ganz nach dem von Hrn. Melloni angewandten Versahren mittelst eines Thermo-Multiplicators erhalten worden sind. Hrn. Forbes Abhandlung zerfällt in vier Paragraphen.

Der erste handelt von der fraglichen Mondswärme. In Betracht, dass diese, wenn sie existire, durch Glas gehen müsse, weil sie ein Theil der Sonnenwärme ist, von Licht begleitet wird, und auf ihrem Wege durch die Atmosphäre, zusolge der Versuche von Delaroche, nothwendig an Durchgangssähigkeit gewonnen hat — stellt Hr. Forbes vor dem Thermo-Multiplicator eine Polysonallinse auf, welche, seiner Rechnung nach, nach Abzug des, was durch Reslexion verloren geht, das Mondslicht 3000 Mal verstärkt. Allein trots dieser Verstärkung hat Hr. F., indem er das Mondslicht abwechselnd auf die Linse fallen liefs und mit einer vor ihr ausgestellten Papptasel aussing, keinen entscheidenden Beweis von dem Daseyn der Mondswärme erhalten. Er beobachtete nur eine aweiselhaste Ablenhung von einem Viertel-

strahlen in der Eigenschaft, sich brechen zu lassen. Diess läst aich am vollkommensten mit dem Steinsalz nachwei-

grad, und daraus schließet er (die Data der Rechnung waren: die 3000 malige Verstärkung des Mondslichts, die Gräfse des Mondslichts, die nur ein Viertel von der Querfläche der Säule betrug, und der durch Vergleich mit einem Lealielachen Photometer gefundene VVerth eines Galvanometergrads = 0.02 Centigrad) es aey unmöglich, dass das directe Licht des Mondes du Thermometer in unsern Breitengraden um 2000 Gentigrad steigen mache. (Vergl. Annal. Bd. XXVII S. 449.) Die Vorsetzung der Glaslinse hat übrigens den Vostheil, dass dadurch die Strahlung von der thermischen Säule aus nach dem Himmelsraum hin verhütet wird, welche sonst hiebei störend wirkt.

Der aweite Paragraph enthält die Versuche aum Esweise der Polarisation der Wärme durch Turmaline. Sie wurden mit awei Paaren auf Glas besestigter Turmalinplatten und mit vier verschiedenen VVärmequellen angestellt. Im Fall die Krystallauen der Platten sich rechtwinklich kreuzten (der Lichtdurchgang also gänslich vernichtet war) sand er, dass immer etwas weniger VVärme durchging wie im Fall des Parallelismus der Axen. Der Unterschied der in beiden Fällen durchgehenden VVärmemenge ist, nach Hrn. F., der polarisirte Antheil der Vvärme, und er betrug, ausgedrückt in Procenten der beim Parallelismus der Axen durchgehenden Wärmemenge:

	Bei der Wirme	Beim ersten Tur- malinpaar.	Beim sweiten Tur- malinpaar.
der	Argand'schen Lampe		16
	Oellampe	14	11
des	glühenden Platins	15	12
-	Messings von 700° F		3.

Die Warme des bis 700° erhitzten Messings war von keinem Liebt begleitet.

Die Polarisation der Wärme durch Refraction, von welcher der dritte Paragraph handelt, wurde auf shuliche Vyeise nachgewiesen. Statt der Turmalinplatten bediente sich Br. F. dabei zwei kleiner Säulen von (10) Glimmerblöttehen, hinter einander aufgestellt, und zwar unter solchem VVinkel gegen die VVärmestrahlen, dass diese, wären sie Licht, polarisiet werden musten. Die Glimmersäulen wurden nun abwechselnd mit ihren Refractionsebenen (die mit, wie Hr. F. sagt, einem der sogenannten neutralen Schnitte des Glimmers coincidirten) paral-

sen, dem einzigen diathermanen Körper, welcher fähig ist, Wärmestrablen jeglichen Ursprungs durchzulassen.

lel und rechtwinklich unter sich aufgestellt, und die entsprechende VVirkung am Thermo-Multiplicator beobachtet. Im Fall der Rechtwinklichkeit jener Ebenco ging immer weuiger VVärme durch, als im Fall ihres Parallelismus. Nachstehende Tafel enthält den Unterschied der in beiden Fällen durchgegangenen Wärme oder den pularisieten Antheil derselben, ausgedrückt in Procenten der im letzteren Fall durchgegangenen VVärme:

Wärmequelle	Durch die Glimmersäulen polarisiete Wärme,
Argand'sche Lampe	29
Locatelli's Lampe	24
Alkoholflamme	36
Glübendes Platin	40
Messing von etwa 700° F.	22
Quecksilber von etwa 500° F, im Tie	gel 17
Wasser, unter 200° F.	6
Polarisieter Licht-Antheil	89.

Depolarisation und Doppelbrechung. Die Depolarisation (oder Dipolarisation, wie Hr. F. diesen Vorgang neunt, weil dabei Ein polarisiter Strahl immer in awei polarisiter Strahlen zerfällt wird) wurde in Analogie mit der beim Licht erhalten, indem Hr. F. ein Glimmerblättehen von der gehörigen Dicke zwischen die Glimmersäulen einschaltete, und zwar so, dass die Wörmestrahlen us senkrecht durchdringen mussten. Wenn nun die Glimmersäulen mit ihren Refractionsebenen rechtwinklich gegen einander standen (sie also das Minimum der Wärme durchließen), und man das eingeschaltete Glimmerblättehen mit seinem Hauptschnitt successiv die Winkel 0° und 45° mit der Refractionsebene der ersten Säule machen ließ, so nahm auch ontsprechend die durchgehende Wörmenunge zu.

Bei Anwendung der Strahlung des bis 700° P. erhitzten (noch nicht leuchtenden) Messings stieg die Trausmission, wenn das Glimmerblatt von 0° bis 45° gedreht worde, bei vier Versuchen von 100 auf 110, 120, 122 oder 125.

Bei Anwerdung der Wärme des glöhenden Platins wurde unter gleichen Umständen eine Erhöhung der Transmission von 100 auf 116, 118, 138 wahrgenommen. Selbst die nicht leuchtende Wärme einer Quelle von noch nicht 200° F. vermuchts Hr. F. vollständig au depolarinisco.

Was die gewöhnlichen Linsen und Prismen betrifft, so können sie nur einen gewissen Antheil der strablenden

Aus der Fähigkeit der Wärmestrahlen sich depolarisiren, d. h. sich in zwei gegen einander rechtwinklich polarisirte Strahlen zerfällen zu lassen, solgert Hr. F., dass die Wärme auch der Doppelbrechung sähig soyn müsse.

Weon man swei Turmslinplatten so aufstellt, dass ihre Azen einmal parallel und das andere Mal senkrecht gegen einander stehen, so wird im ersten Fall das Maximum und im zweiten Fall das Minimum vom Licht durchgehen. Wenn man nun ein Glimmerblatt einschiebt, so dass sein sogenannter Hauptschnitt einen Winkel von 45° mit den Turmslinaxen macht, so wird die Lichtintensität im ersten Fall um eben so viel geschwächt werden, als sie im zweiten zunimmt.

Einen analogen Versuch hat Hr. F. mit der Wärme des bis 500° F. erwärmten Quecksilbers, des his 700° erhitzten Messings, des glühenden Ptatins und der Argand'schen Lampe angestellt, und sieh dabei von der Gleichheit des Gewinnes und Verlustes in den beiden Fällen überzeugt.

Endlich gieht Hr. F. noch eine Methode in, die Länge der VVärmewollen zu berechnen. Wenn man, beim Experimentiren mit Licht, zwei Glimmersäulen (Glassäulen oder Turmalinplatten) nach einander mit ihren Polarisationsebenen in die parallele und rechtwinklich gekreuzte Stellung bringt, während ein Glimmerblättehen eingeschaltet ist, dessen sogenannter Hauptschnitt einen VVinkel von 45° mit der ersten Polarisationsebene macht, so entsprechen die Intensitäten des in jenen beiden Fällen aum System hinausfahrenden Lichtbündels den Intensitäten des ordentlichen und außerordentlichen Bildes, welches man erblicken würde, wenn man statt der zweiten Glimmersäule (Turmalinplatte) ein Kalkspathrhomboöder nähme, und dessen Hauptschnitt der Polarisationsebene der ersten Säule parallel atelite. Diese lutensitäten sind nach Freanel:

$$O^2 = \mathbb{F}^{\epsilon} \left[ 1 - \sin^2 \pi \left( \frac{o - \epsilon}{\lambda} \right) \right] \text{ und } E^2 = F^2 \cdot \sin^2 \pi \left( \frac{o - \epsilon}{\lambda} \right)$$

worin  $F^2$  die totale Lichtintensität, o-e die Retardation awischen dem ordentlichen und außerordentlichen Strahl, und  $\lambda$  die VVellenlänge der angewandten Lichtgattung bezeichnet. Kennt man o-e und  $\lambda$ , so lälst sich das Verhältnifs von  $E^2$  oder  $F^2-O^2$  au  $F^2$  berechnen. Umgekehrt, wenn  $F^2$  und  $E^3$  oder  $F^2-O^3$  bekannt sind, so wie o-e, kann man daraus  $\lambda$  bestimmen.

Um diese Satze auf die VVarme anzuwenden, bestimmt Hr.

Wärme brechen; denn das Glas fäugt mehre Arten aus Quellen von hoher Temperatur herstammender Wärmestrahlen

F. zunächst das Verhältnis E' oder F'-O' zu F' durch den Versuch. VVie diess geschah, wird solgendes Beispiel zeigen. Bei Anwendung von glöhendem Platin als Wärmequalle beobachtete er Folgendes:

	Ablenkungen des		
der ersten Glimmersäule.	des Glimmer- blättehens.	der zweiten Glimmersäule.	Galvanometers
0	0	0	18°.0=a
0	45	0	15 ,3 = 6
. 0	45	10	14 ,8=c
0	0	90	12,0=d

Angenommen dass die Ablenkungen des Galvanometers den VVärmeintensitäten proportional seyen (eine Annahme, die Hr.-F. immer macht, wiewohl sie eigentlich nicht gerechtsertigt ist, und sür große Ablenkungen leicht bedeutend unrichtig seyn könnte) ist dann:

$$F^{2} = a - d = 6.0$$
  
 $O^{2} = b - d = 3.3$   
 $E^{3} = c - d = 2.8 = F^{3} - O^{3}$ 

also F2: E2=100:46.

Nachdem das Verhältnis F2: E2 so bestimmt ist, mittelt er o-e für das angewandte Glimmerblättehen aus, und zwar in der Voraussetzung, dass Licht- und VVärmestrahlen gleichmässig retardirt werden, durch die Farbe, welche das Blättehen im polarisitten Lichte seigt. In der serneren Voraussetzung, dass die angewandte VVärme homogen oder nicht homogen sey, kann er dann aus den erhaltenen Resultaten wenigstens einigermassen achliessen, ob die VVärmewellen länger oder kürzer sind als die Lichtwellen.

Hr. F. wandte awei Glimmerblättchen an: No. 1 für das o-e=0,00004 Zoll war, und No. 2 für das o-e=0,00002 Zoll. Mit diesen fand ee:

Glimmer	No. 1:	F2 . E2
	Argand'sche Lampe	100:80
	Glühendes Platin	100 : 78
	Messing, ctwa 700° P.	100 : 69.

auf und absorbirt fast die Gesammtheit der Wärme, welche Kürper von niedrigerer Temperatur als die Rothgluth aussenden. Daher denn der bisherige Zweifel an der Brechbarkeit der dunkeln Wärme.

Glimmer	No. 2:	F3 : E2
	Argand'sche Lampe	100 - 66
	Glübendes Platin	100:47
	Messing von etwa 700° F.	100:52
	dito	100:51
	Queeksilber von etwa 500° F.	100 : 52.

In den vier letaton Fällen, wo nahe E3-1F2 mulste die durchgegangene Wärme circular polarisist seyn — und diess neigte sich ihm auch dadurch, dass beim Drehen der aweiten Glimmerasule die Intensität dieser Wärme unverändert blieb.

Aus diesen Versuchen, aus der Erfahrung, dass ein sehr dünnes Glimmerblättehen, welches im polarisirten Licht eine schwach blauweisse Farbe zeigte und vollkommen einenlar polarisirtes Licht gab, die Wärme nicht depolarisirte, sondern blos ansfing — so wie endlich aus der von Hrn. Melloni beobarhteten geringeren Brechbarkeit der Wärmestrahlen — solgert Hr. Forbes, dass die Wärmewellen tänger als die Lichtwellen seyan.

Schlieslich mag hier noch die Bemerkung stehen, dass auch Hr. Mattoucei neuerlich seine früheren Beobachtungen über die PVarme-Interferenz wiederholt hat (Ann. Bd. XXVII S. 462), hauptsächlich, um dem Einwurf zu begegnen, als habe er ear VVarmequelle einen heißen Körper von zu großen Dimensionen angewandt. Bei diesen neuen Versuchen nimmt er daher statt der erhitzten Kugel einen dünnen ausgespannten Draht, den er durch Verbindung mit einer einfachen voltaschen Kette num Glühen bringt. Im Uebrigen war der Apparat dem früheren ähnlich, und eben so ergaben sich auch dieselben Resultate wie mit jemem (L'Institut, No. 80 p. 383, und ausführlicher Bihäioth, universelle, T. LVII p. 74).

# 11. Nachträge zu den Abhandlungen des Hen. Melloni.

1) Wärme-Spectrum der Sonne.

(Ein Schreiben des Hrn. Molloni an die Pariser Academie) 1).

Die relative Intensität der verschiedenen Strahlen, ans welchen das Wärmespectrum der Sonne besteht, ist der Gegenstand langer Discussionen gewesen. Wie bekannt fanden Landriani, Rochon und Sennebier das Temperatur-Maximum im Gelb, Berard am Ende des Roth, Herschel, Englefield und Davy im dunkeln Raum dicht neben der Gränze des Roth. Offenbar können so große Verschiedenheiten zwischen den Resultaten in der Kunst des Experimentirens so geübter Physiker nicht Beobachtungsfehlern zugeschrieben werden; und wenn damals nicht die Idee einer vollkommenen Uebereinstimmung in der Wirkung durchsichtiger Körper auf die Lichtund Wärmestrahlen vorherrschend gewesen wäre, würde man über den Ort des Temperatur-Maximums im Spectrum nicht zweiselhaft geblieben seyn, sondern geschlossen haben, dass er nach der Substanz des angewandten Prismas verschieden sey, - eine Folgerung, zu welcher Seebeck und Wünsch späterhin gelangten, als sie mit Wasser, Alkohol, Glas und Terpenthinöl experimentirten. Allein die Natur der Substanz, aus welcher das Prisma besteht, ist nicht der einzige Umstand, welcher auf die Temperaturen in verschiedenen Theilen des Prismas einwirkt.

Ich habe aus drei Glasplatten von drei Viertelzoll Breite ein hohles Prisma versertigt, und es, nachdem es an einem Ende verschlossen worden, mit Wasser gefüllt.

I) Es bildet einen Zusatz zu dem, was Hr. Melloni S. 305 dieses Bandes aussinander setzte. P.

An der einen Seite desselben brachte ich eine Metallplatte an, so breit, das sie das Prisma ganz verdeckte,
mit Ausnahme einer Zone von zwei Linien Breite an der
Kante des brechenden Winkels. Der wirksame Theil
des Prismas war dadurch auf sehr kleine Dimensionen
reducirt. Ich untersuchte nun die Wärmevertheilung in
dem Spectrum, welches dieser Theil des Prismas im Sonnenlicht gab, und fand das Wärmemaximum im Orange
zur Seite des Roth. Nun rückte ich die Metallplatte
fort, so dass vom Prisma nur an seiner Basis eine Zone
von zwei Linien Breite entblösst war. Jetzt sand sich
das Temperatur-Maximum gänzlich verschoben, denn es
lag im Gelb zur Seite des Grün.

Denselben Versuch wiederholte ich mit einem gewöhnlichen Glasprisma, und es gelang mir dabei, das Wärmemaximum in den dunkeln Raum oder in das Roth zu versetzen, je nachdem ich die Strahlen durch eine Zone an der Kante des brechenden Winkels oder in der Nähe der Basis des Prismas gehen liefs. Hatte ich die Fläche des Prismas ganz entblößt, erhielt ich mittlere Werthe.

Aus allen diesen Versuchen folgt offenbar, dass die Vertheilung der Temperaturen in dem Spectrum nicht bloss von der Substanz des Prismas, sondern auch von seiner mittleren Dicke abhängt.

Um mir diese Thatsachen zu erklären, nehme sich an, dass die Wärmestrahlen im Innern durchsichtiger Substanzen, eine wahre von dem Grade ihrer Brechbarkeit abhängige Absorption erleiden. Es ist dann klar, dass ihre natürlichen Intensitätsverhältnisse je nach der Dicke (Quantile) der durchdrungenen Substanz mehr oder weniger geändert seyn werden, und dass damit no!hwendig auch das Wärmemaximum seinen Ort verändern muß.

In meinen Untersuchungen über den Durchgang der strahlenden Wärme irdischer Abkunft habe ich gezeigt, dass unter den verschiedenen diathermanen Körpern, welche ich prüste, alleinig das Steinsalz alle Arten Wärmestrahlen in gleichem Grade durchlässt. Ein analoges Phänomen zeigt sich bei der Sonnenwärme, denn welchen Theil von der Oberstäche eines Steinsalzprismas man auch bedecken mag, immer sindet man in dem Spectrum, welches die entblösst gelassene Zone giebt, das Wärmespectrum im dunkeln Raum, und zwar in einem sesten Abstande von der Gränze des Roth.

Daraus schließe ich zunächst, daß die relative Intensität der verschiedenen Wärmestrahlen, aus denen ein Bündel Sonnenwärme besteht, durch ein Steinsalzprisma nicht gestört wird, daß vielmehr ein solches Prisma die Wärmestrahlen in ihrem normalen Zustand zerstreut. Zu dem Ende nahm ich zwei Schichten Wasser und zwei Glasplatten, welche die mittlere Dicke der vier, bei den vorherigen Versuchen angewandten prismatischen Querschnitte besaßen, und ließ sie einzeln von den Wärmestrahlen des Normalspectrums durchdringen. Das Maximum der Temperatur verließ seinen ursprünglichen Ort, und ging, bei den beiden Wasserschichten, successiv auf das Orange und auf das Gelb, — und bei den beiden Glasplatten auf das Roth oder dicht an die äußerste Gränze.

Diese Versuche lassen, wie mir scheint, keinen Zwelfel an der Wahrheit des Satzes, dass die ungleich brechbaren Wärmestrahlen der Sonne im Innern durchsichtiger Substanzen, wie Wasser und farbloses Glas, ungleiche Absorptionen erleiden. (L'Institut, No. 84 p. 410.)

2) Beschreibung eines Apparats zur Anstellung aller Versuche über die strahlende Wärmen nebst einigen neuen Thatsachen über die Wärmequellen und deren Strahlen.

(Auszng aus einer in der Pariser Academie am 12. Jan. 1835 vorgelesenen Abhandlung des Hrn. Melloni) 1).

Der thermoskopische Körper dieses, für die polytechnische Schule zu Paris angefertigten Apparats ist eine thermo-elektrische Säule (Fig. 15 Taf. III), bestehend aus 50 Antimon- und Wismuthstäbehen, die zu einem Bündel vereinigt sind, welches, bei einer Länge von 27 bis 28 Millimeter, nicht mehr als zwei Quadratcentimeter im Durchschnitt hält. Es befindet sich in einer drei bis vier Mal längeren Röhre P mit Scharnieren, besestigt auf ein Stativ, das in der, mitten auf dem Tischblatt MM angebrachten Nuthe RR' verschoben werden kann. Das erste und letzte Stäbchen sind verbunden mit den Metalldrähten, welche zu dem sehr empfindlichen Galvanometer G führen; nach der Ablenkung der Magnetnadel im Galvanometer beurtheilt wan die Stärke des durch die Säule erregten elektrischen Stroms, und darnach wiederum die Intensität der Wärmestrahlung, welche auf die eine Seite der Säule einfällt 2).

- 1) Von diesem, im L'Institut, No. 89 p. 22. enthaltenen Ausung theilen wir nur dasjenige in vollständiger Ueberaetzung mit, was in den beiden früheren Abhandlungen des Hen. Melloninicht enthalten ist.
- 2) Vergleiche S. 118 bis 134 dieses Bandes. In welchem Verhältnis die Stärke des elektrischen Stroms zur Stärke der Würmestrahlung stebe, ist übrigens von Hrn. Melloni nicht ausgemittelt worden, vielmehr scheint derselbe immer stillschweigeods anzunehmen, dass beide Intensitäten einander direct und geraden proportional sind. Die Lösung dieses Problems ist indes auch weit schwieriger als man vielleicht im ersten Augenblick glant. Denn erstlich ist die Intensität des elektrischen Stroms eine Function der Temperaturdisseran beider Enden der Sänle, und

Am Ende der Nuthe befindet sich ein Stativ S', auf welches nach Erforderniss eine der von Hrn. M. angewandten vier Wärmequellen hingesetzt wird (S. 386). Diese sind: eine Locatellische Lampe, eine Weingeistlampe, die, nachdem sie ausgeblasen ist, einen spiralförmigen Platindraht im Glühen erhält, ein Kupserblech, durch dieselbe Lampe in der Temperatur 400° erhalten, und ein Gefäs mit siedendem Wasser.

[Die Locatellische Lampe, eine Oellampe mit quadratischem Docht und einem Ressector, aber ohne Glasschornstein, sieht man Fig. 12 Tas. III abgebildet, die Weingeistlampe mit dem Aussatz von Platindraht oder Kupserblech in Fig. 14, und diese Aussätze ohne die Lampe in Fig. 13. Diese Abbildungen sind aus dem kürzlich erschienenen dritten Theil von Becquerel's Traite de l'Electricité entlehnt. P.].

Zwischen der Säule und der Wärmequelle sieht man eine Metallplatte E' mit einer Oeffnung O in ihrem unteren Theil. Hinter dieser Oeffnung O legt man auf einen zweiten Träger S die zu den Versuchen über den Wärmedurchgang bestimmten Körper. Zur Abbaltung der

andererseits ist die Temperaturerhöhung, welche die Warmestrahlen bewirken, offenbar wiederum eine Function von der Intensität der Wärmestrahlung und von der Beschaffenheit des Körpers, welcher diese Strahlung aufnimmt. Beide Functionen sind aber noch unbekannt. Darf man annehmen, dass die Intensität der Warmestrahlung (die offenbar wiederum ein Product der Temperatur der Warmequelle der Menge und Diathermansie der Wärmestrahlen ist) der durch sie bewirkten Temperaturerhöhung direct proportional sey, so scheint es leicht, diese Intensität dadurch zu ermitteln, dass man die Saule in verschiedene gemessene Entsernungen von der Wärmequelle bringt, und die dabei stattfindenden Ablenkungen des Galvanometers benbachtet, oder besser noch, indem man diese Beobachtung macht, während die Säule in gerader Linie awischen awei Wärmeguellen aufgestellt, und bei verschiedenem Stande awischen ihnen, von beiden Seiten bestrahlt wird. Immer wird diels Verfahren jedoch nur eine Annäherung geben können. 36 .

Wärmestrahlung dient der doppelte Schirm  $E^*$ , der in einer auf der Nuthe senkrechten Verticalebene zurück geschlagen werden kann.

Ein ganz ähnlicher Schirm E befindet sich hinter der Säule, um das andere Ende derselben vor allen äußem Strahlungen zu schützen, wenn die Röhre offen ist. Letzteres ist aber fast bei allen Versuchen nöthig, damit die Lust mit beiden Enden der Säule in Berührung stehe und ihre etwaigen Temperaturveränderungen keine Wir-

kung auf das Instrument hervorbringen.

Setzt man nun den Apparat in Thätigkeit, so geschieht Folgendes. Nachdem man den zu untersuchenden Körper auf den Träger S gelegt und den Schirm E" zurfickgeschlagen bat, gehen die Wärmestrahlen durch die Oeffnung O in der Platte E' zu der Vorderseite der Betrachtet man nun den Zeiger des Galvanometers, so sight man ihn sogleich aus seiner Gleichgewichtslage abweichen, innerhalb 7 bis 8 Secunden einen gewissen Bogen beschreiben, darauf einige Grade zurückweichen, wiederum auf seine ursprüngliche Lage gelangen, und nach einigen immer langsameren Oscillationen endlich auf einer Abweichung stehen bleiben, die etwas geringer ist als die, welche er im ersten Augenblick erreichte. Zur Erlangung dieser stabilen Abweichung gebraucht der Zeiger die Zeit von 90" (S. 122).

### Vergleichung der Wärmequellen.

Bringt man die Wärmequellen nach einauder auf das Gestell S' (während E" zurückgeschlagen und auf S kein Körper gelegt ist), so kann man die Intensität ihrer Wärmestrahlung vergleichen. Man findet unter andern dadurch, dass wenn die Weingeistlampe für sich eine Ablenkung von 4º erzeugt, sie mit Hinzustigung des Platindrahts eine Ablenkung von 10° bis 16° liefert. Nimmt man die Weingeistlampe vom Stativ S' und stellt sie dicht daneben auf den Tisch, so bleibt das Galvanometer auf Null

steben, ungeachtet vor der Säule fortwährend ein Strom sehr heißer Lust aussteigt. Die auf's Stärkste erhitzte Lust giebt also keine oder eine äußerst schwache Strahlung.

## Unmittelbarer Durchgang.

Die Hauptthatsachen sind hier folgende:

1) Die Wirkung auf die Säule, wenn sich in S ein durchsichtiger Körper befindet, rührt nicht von dessen Erwärmung her.

Beweis. Man nähere die Locatellische Lampe, bis man eine Ablenkung von 30° bekommt. Dann stelle man bei S eine Glasplatte hin. Jetzt wird die Ablenkung geringer seyn, z. B. 16°. Nun ersetze man die klare Glasplatte durch eine mit Tusch geschwärzte. Jetzt wird die Ablenkung Null seyn, ungeachtet die Erwärmung der schwarzen Glasplatte mindestens eben so groß ist als die der klaren (S. 124 und 387).

2) Die Zeit des Wärmedurchgangs ist unmessbar.

Beweis. Man lege, während der Schirm E" aufgerichtet ist, einen 5" bis 6" dicken Bergkrystall mit wohl politten Endflächen auf das Stativ S, und schlage nun den Schirm E" zurück. Innerhalb 7" bis 8" wird nun das Galvanometer den ersten Impulsionsbogen durchwandern und in 90" seine stabile Ablenkung erreichen, gerade wie wenn der Krystall nicht da wäre.

3) Gleich dicke und gleich durchsichtige Platten lassen nicht gleiche Mengen strahlender Wärme durch.

Beweis. Man stelle auf den Träger S successiv eine Steinsalz-, eine Bergkrystall- und eine Glasplatte, jede drei oder vier Millimeter dick. Bewirkt die freie Strahlung eine Ablenkung von 30°, so bekommt man mit dem Steinsalz 23°, mit dem Bergkrystall 15° bis 16° und mit dem Glase 3° bis 4°.

1) Von zwei ungleich durchsichtigen Platten kann

die weniger durchsichtige die größere Menge Wärmsstrahlen durchlassen.

Beweis. Wenn die Ablenkung bei der freien Strablung z. B. 30° ist, bringt eine klare Alaunplatte sie auf 3° bis 4° herab, eine weit dickere Platte von sehr dunkeln Rauchtopas aber nur auf 14° bis 15°.

5) Gewisse Combinationen zweier Mittel lassen eine bedeutende Menge Lichtstrahlen durch und fangen fast alle Wärmestrahlen auf, während andere Combinationen im umgekehrten Sinne wirken.

Beneis, Man stelle vor der Säule auf: einmal eine Platte von einem gewissen klaren Glase nebst einer Alaunplatte, und ein ander Mal eine Platte von schwarzem Glase nebst einer von Steinsalz. In dem ersten Fall bekommt man keine Ablenkung, in dem letzten eine von 7° bis 8°.

Die drei letzten Versuche beweisen aus Einleuchtendste, dass die Transparenz der Körper für die atrablende Wärme verschieden ist von der Durchsichtigkeit. Daher Hrn. Melloni's Eintheilung der Körper in diathermane und athermane, je nachdem sie strahlende Wärme durchlassen oder aussangen (S. 295).

6) Gewisse Substanzen sind diatherman, obwohl ganz opak.

Beweis. Das schwarze Glas giebt eine Ablenkung von 7° bis 8° (1).

7) In Folge des Durchgangs durch eine klare Platte erleidet die strahlende Wärme eine von der Natur dieser Platte abhängige Veränderung, vermöge welcher sie andere Substanzen in größerer oder geringerer Menge durchdringt.

Beweis. Die Platte von der eigentbümlichen Sorte klaren farblosen Glases, von der unter 5) die Rede war, ist nur gepaart mit einer Alaunplatte atherman; für sich

<sup>1)</sup> Einen andern Beweis liefern die rechtwinklig gekreuzten Turmalinplatten (Siehe S. 533), und der schwarze Glimmer (S. 404).

bewirkt sie eine Ablenkung von 7° bis 8°, wie das undurchsichtig schwarze Glas.

Ferner: Man stelle in S eine klare Glasplatte auf, und nähere die Lampe bis man eine Ablenkung von 30° erhalten bat. Jetzt stelle man vor oder hinter der Glasplatte eine Alaunplatte auf, und sogleich wird der Galvanometerzeiger auf 0° zurückgehen.

Darauf nehme man beide Platten fort, stelle eine Platte von Citronensäure auf, und nähere die Lampe bis man wieder eine Ablenkung von 30° erhalten hat. Schaltet man nun eine Alaunplatte ein, so geht der Galvanometerzeiger nur zwei bis drei Grad zurück. Die zur Citronensäure hinaustretenden Strahlen pflanzen sich also durch den Alaun in größerer Menge fort als die directen Strahlen der Lampe.

Ueber Hrn. Melloni's Erklärung dieser Erscheinungen, und Bedeutung des Wortes *Diathermansie* siehe S. 536.

8) Die strahlende Wärme besitzt eine eigenthümliche Diothermansie, je nach der Quelle, aus welcher sie entsprungen ist:

Beweis. Als Wärmequelle wende man einmal den glühenden Platindraht und ein ander Mal das bis 400° erhitzte Kupfer an, und nähere beide der Säule so weit, bis man eine Ablenkung von 30° erhält. Dann nehme man eine Alaun-, eine Steinsalz- und eine Bergkrystallplatte, sämmtlich von gleicher Dicke, und stelle sie nach einander in diese beiden Strahlungen. Die Ablenkungen werden nun in diesen sechs Fällen seyn:

	Glühendes Platin.	Heifses Kupfer.
Alaun	0	0
Steinsalz	28	28
Bergkrystall	13° bis 14°	1º bis 2º

<sup>9)</sup> Steinsalz ist ein wahrhaft diathermanes Mittel

ohne Diathermansie, das alle Wärmestrahlen gleich gut durchlosst.

Aus No. 8 folgend; siehe auch S. 401.

10) Die Richtung, in welcher Platten aus Krystallen geschnitten werden, hat auf die Menge der von ihnen durchgelassenen Wärmestrahlen keinen Einflufs. Siehe S. 299.

11) Die strahlende Wärme wird beim Durchgang durch Turmalinplatten nicht polarisirt.

Siehe S. 533, aber auch S. 553.

## Brechung (S. 410).

Wenn, nachdem die bis  $400^{\circ}$  erbitzte Kupferplatte mit ihrer Weingeistlampe auf das Stativ S' gesetzt und der Schirm E' fortgenommen ist, die Säule auf ihrem Stativ gedreht wird, so gelangt man bald zu einer Lage, bei der die von der Quelle ausgesandten dunkelu Wärmestrahlen nicht mehr in die Röhre eintreten und auf die Vorderseite der Säule gelangen können, und wenn man alsdann den Schirm E'' zurückschlägt, findet keine Bewegung am Galvanometer mehr statt.

Jetzt bringe man das Stativ S nahe an die Säule und stelle dicht vor der Oessenung der Röhre und in deren Axe ein Steinsalzprisma senkrecht auf, mit seinem Winkel von etwa 60° abgewandt von dem Winkel, den die von der Quelle nach dem Ende der Röhre gezogene Linie bildet. Sogleich sieht man den Galvanometerzeiger aus der Gleichgewichtslage weichen und einen mehr oder weniger großen Bogen beschreiben. Dreht man den brechenden Winkel nach entgegengesetzter Seite, so kehrt der Zeiger in seine ursprüngliche Stellung zurück. Aus diesen beiden Versuchen solgt ossenbar, dass die dunkeln Würmestrahlen brechbar sind.

Man kann auch beweisen, dass die dunkeln Wärmestrahlen, nachdem sie unter einem gewissen Winkel auf der Hintersläche des Prismas angelangt sind, in das Innere des Prismas zurückgeworfen werden und dann zur Vorderstüche hinaustreten, ganz wie das Licht. Zu dem Ende braucht man nur das Prisma langsam auf seiner Axe zu drehen bis die Strahlen sast senkrecht auf seine Vorderstäche fallen. Stellt man alsdann das Auge hinter der Säule in der Verlängerung der oberen Linie der Röhre, so erblickt man ein ziemlich lebhastes Bild von der geschwärzten Kupserplatte, und zugleich bemerkt man eine beträchtliche Ablenkung am Galvanometer.

Unnötbig ist es wohl zu bemerken, dass auch die Wärmestrahlen der Flamme und des glühenden Platins alle diese Richtungsveränderungen erleiden. Und eben so sinden sie sich bei der Wärme, welche die Wände eines geschwärzten und mit heißem Wasser gefüllten Gefäses aussenden.

## Zurückwerfung.

Um die Versuche über die Reflexion der Wärmestrahlen anzustellen, muß man die Orte des Schirms E' und des Gestells S gegen einander vertanschen, dann das Stativ S', nachdem man auf dasselbe die Lampe mit dem glühenden Platin gestellt hat, erhöhen, eben so auch den Träger der Säule, und nun die Axe dieser letzteren neigen, so daß sie auf die Oessnung O des Schirms E' gerichtet ist. Leicht ersichtlich ist, daß die Säule bei dieser Einrichtung vor den directen Strahlen der Wärmestrahlen geschützt ist, und daß zu ihrer Vorderseite nur diejenigen Strahlen gelangen können, welche die Mitte des Trägers S tressen und von einem dort besindlichen Körper ressectirt werden.

Zuvörderst muß man zeigen, daß die Temperatur, welche der reflectirende Körper unter Einwirkung der strahlenden Wärme erlangt hat, nicht auf die Resultate einwirken kann. Zu dem Ende richte man den Schirm E" in die Höhe und lege auf S irgend eine wohl mit Ruß überzogene Platte. Die Erhitzung derselben ist weit

stärker als die der reflectirenden Flächen, und dennoch, wenn man den Schirm E'' wieder zurückschlägt, macht die Galvanometernadel keine Bewegung.

Hat man sich überzeugt, dass eine reslectirende Fläche, welche am meisten zur Absorption von Wärme geeignet ist, keine merkliche Wirkung auf die Säule ausübt, so geht man zu den Versuchen über, indem man statt der geschwärzten Platte polirte von verschiedenen Körpern nimmt, und die erzeugten Ablenkungen beobachtet.

Auf diese Weise findet man, dass Wasser und Flüssigkeiten überhaupt, Fayence, Email- und Marmorsorten eine Ablenkung von nicht über 7° bis 8° geben, während Metalle, je nach ihrer Natur und nach dem Zustande ihrer Obersläche den Galvanometerzeiger um 20° bis 45° ablenken. Wenn die Reslexion einer matt vergoldeten Kupferplatte 30° beträgt, so ist dagegen die-von einer Platte Marmor oder schwarzen Glases von der höchsten Politur nur 4° bis 5°.

Strahlung gegen entfernte Gegenstände und den Himmelaraum.

Bisber hatte man nur ein dünnes Bündel mit der Axe paralleler Strahlen auf das Thermoskop fallen lassen, und alle übrigen mittelst der Röhre und des durchbohrten Schirms abgehalten. Allein ninmt man den Schirm fort und ersetzt die Röhre durch einen konischen Reflector von polirtem Kupfer und einem Winkel von 20° bis 25°, so sammelt man auf die Säule eine weit beträchtlichere Menge Wärmestrahlen, und ihre ohnehin schon große Empfindlichkeit wird wahrhaft erstaunlich.

Richtet man die Axe des Reflectors auf ein etwas großes Gefäßs voll heißen Wassers in der Entfernung von 20 bis 25 Fuß, so geht der Zeiger sogleich aus seiner Gleichgewichtslage und erreicht eine wehr oder weniger große Abweichung. Eine ähnliche Wirkung bringt

die Wärme einer in derselben Entfernung befindlichen Person hervor. Dreht man endlich den Reflector bloß gegen eine der Wände des Saals, worin sich der Apparat befindet, so sieht man fast immer das Galvanometer eine Ablenkung angeben, bald nach Seite der Wärme, bald nach Seite der Kälte. In gewissen Zimmern kann man zuweilen den Zeiger einen Bogen von 70° bis 80° dieß- und jenseits des Nullpunkts beschreiben machen, wenn man die Oeffnung des Apparats allmälig von Norden nach Süden dreht, so daß also geringe Temperaturunterschiede, welche man selbst nicht entdecken würde, wenn man die Wände mit der Kugel eines sehr empfindlichen Thermometers berührte, hinreichend sind, die Nadel des Thermo-Multiplicators fast bis zu den beiden äußersten Gränzen des Kreisbogens zu treiben.

Bekannt ist Wollaston's Versuch, wornach man in einer freien Ebene, einige Fuss über dem Boden, einen Hohlspiegel gegen den Himmel richtet, und darauf in dessen Brennpunkt die Kugel eines Thermometers anbringt. Wenn die Temperatur etwas hoch ist, der Himmel rein und die Lust rubig, sieht man das Thermometer einige Grade fallen, durch den Verlust eines Theils seiner Wärme, welche gegen den Spiegel strahlt, und von diesem in die Himmelsräume reflectirt wird. Dieser Versuch, der späterhin von Leslie mittelst des Aethrioskops wiederholt ward 1), erfordert nur ein wenig Kuhe der Luft, um mit dem Thermo-Multiplicator immer vollständig zu gelingen. Man braucht nur die Säule auf eine Fensterbank zu stellen und den Reflector gegen den Himmel zu richten, so geht der Zeiger sogleich auf Seite der Kälte, und es tritt eine desto großere Abweichung ein. je freier die Lust von Dünsten ist. Und wenn bei heiterem Wetter leichte Wolken schuell durch die Himmelsgegend ziehen, auf welche die Axe des Reflectors gerichtet ist, so sieht man die Nadel sich dem Nullpunkt

<sup>1)</sup> Annalen, Bd. XXVII S. 455.

nähem, also eine Temperaturzunahme anzeigen, und sogleich, wie das Gewölk verschwunden ist, wieder ihre ursprüngliche Lage annehmen.

#### Ausstrahlungssvermögen.

Die Versuche von Leslie über das Emissions- oder Ausstrahlungsvermögen der Körper gelingen vollkommen mit dem eben beschriebenen Apparat. Nachdem man ein kubisches Gefäss, dessen senkrechte Wände vier verschiedene Oberslächenzustände besitzen, mit heißem Wasser gefüllt hat, stellt man dasselbe auf den Träger S, den man bis zum Ende der Nuthe fortschiebt. Dreht man pun den Träger um seine Axe, so dass das Gesäls successiv seine vier Seitenflächen dem Reslector zukehrt, so wird jedesmal eine andere Abweichung am Galvanometer erzeugt. Die Temperatur des Wassers sinkt zwar etwas während der vier Beobachtungen, allein man erhält sehr genaue Angaben. wenn man zwei Reihen von Beobachtungen in entgegengesetzter Ordnung anstellt. Man kann auch sehr scharfe Resultate erhalten, wenn man das Wasser mittelst einer kleinen Weingeistlampe im Sieden erhält, wobei man aber durch Schirme wohl dafür sorgen muss, dass die Strahlen der Flamme nicht die Säule treffen, die vielmehr bloss der Strahlung von Seiten der Wände des Gefässes ausgesetzt sevn muss. Auf diese Weise wurde das Emissionsvermögen nachstehender sechs Substanzen bestimmt:

Kienrus	100	Tusch	85
Bleiweis	100	Gummilack	72
Hausenblase	91	Metalliläche	12

#### Absorptionsvermögen.

Das Absorptionsvermögen der Obertlächen in der Luft wurde bisher bestimmt, indem man verschiedene Substanzen auf die Wände des den thermoskopischen Kör-

per einschließenden Gefässes auftrug, was indes oft unübersteigliche Schwierigkeiten darbot und immer großen Zeitverlust mit sich führte. Die außerordentliche Empfindlichkeit des Thermo-Multiplicators erlaubt, denselben Zweck auf eine weit sichere und bequemere Weise zu erreichen. Man nimmt nämlich eine dunne Kupferscheibe, die etwas größer ist als die Oeffnung des Reflectors, und schwärzt sie auf der einen Seite, nachdem man die andere in einem gewissen Oberslächenzustand versetzt oder mit irgend einer Substanz überzogen hat. Diese Scheihe befestigt man dicht vor dem Rellector, mit der geschwärzten Fläche gegen die Säule gewandt, stellt die Locatellische Lampe auf ihr Stativ und schlägt den Schirm E" zurück. In einigen Secunden werden die von der Vordersläche der Scheibe absorbirten Wärmestrahlen das Metall durchdringen, an der geschwärzten Hinterfläche anlangen und von da zur Säule strahlen. Die Ablenkung des Galvanometers beginnt, sie steigt allmälig, ohne Oscillationen, und in 5' bis 6' erreicht sie ein stabiles Maximum. Um das Absorptionsvermögen verschiedener Substanzen in der Lust zu erhalten, braucht man sie nur auf ähnliche Kupferscheiben, wie die eben erwähnte, aufzustreichen, und die unter ihrem Einflus erzeugten Ablenkungsmaxima zu beobachten.

Scheiben mit den Substanzen bestrichen, die oben bei den Versuchen über das Emissionsvermögen genannt wurden, gaben folgende Resultate:

Kienruls	100	Tusch .	96
Bleiweis	53	Gummilack	43
Hausenblase	52	Metallfläche	14.

» Nach der Vorstellung, die ich mir von der Wirkung der Körper auf die Wärmestrahlungen gebildet habe, sagt Hr. Melloni, sind Absorptions- und Emissionsvermögen nichts weiter als eine und dieselbe Eigenschaft, oder, besser gesagt, als zwei gleiche und entgegengesetzte

Actionen, ganz analog der Verschluckung und Entwicklung von Wärme, die beim Uebergang aus dem flüssigen Zustand in den gasigen und rückwärts aus diesem in jenen stattfindet. Nun weiss man, dass die Wärmemenge, welche ein gegebenes Gewicht von einer Flüssigkeit, z. R. ein Gramm Wasser, absorbirt (wenn es nämlich in Dampfform übergeht. P.), gleich ist der Wärmemenge, welche be i der Verdichtung von einem Gramm Wasserdampf entwickelt wird. Wenn also der Vergleich richtig wäre, wie Alles mich glauben liefse, so würde eine Fläche, die zwei oder drei Mal so viel Wärme ausstrahlt als eine andere. auch genau zwei oder drei Mal so viel Wärme absorbiren als diese 1). Allein die Zahlen, welche wir eben fanden, stimmen nicht genau mit den der vorbergebenden Versuche. Wenn diese Unterschiede sich bloss bei den Metallflächen fänden, würde ich sie nicht beachten, denn der Grad der Politur kann in jedem einzelnen Fall ein anderer sevn. Allein so verhält es sich nicht mit dem kohlensauren Blei, Gummilack, der Hausenblase, und den andern Substanzen, die in gleich dicken Schichten auf die Scheiben und auf den Würfel gestrichen worden waren, und also für die Absorption dieselben Verhältnisse hätten geben müssen wie für die Emission. Nun sehlen aber, wie man sieht, an der Gleichheit beider Vermögen. bei dem Tosch 0,11, beim Gummilack 0,29, bei der Hausenblase 0,39 und beim kohlensauren Bleioxyd 0,47. Woher entspringen diese auffallende Unterschiede?

Nun haben wir gesehen, dass man bei jeder Wärmestrahlung zwei Dinge unterscheiden muss, die Krast oder Intensität der Strahlen und ihre Diathermansie. Bei Wiederholung der Absorptionsversuche in verschiedenen Abständen von der Wärmequelle lieserten sie mir beständig die obigen Verhältnisse, und dies beweist, dass das Phänomen nicht von der Intensität abhing; es entsprang daber aus der Diathermansie. In der That, als die Scheiben nach einander der Strahlung des glähenden

<sup>1)</sup> Vergl. Annal. Bd. XXVIII S. 378.

Platins, des bis 400° erhitzten Kupfers und des mit siedendem Wasser gefühlten Kupfergefäßes ausgesetzt wurden, gaben sie:

	Glühendea Platin.	Kupfer von 400° C.	Kupfer von 400° C.
Kienrufs	100	100	100
Bleiweis	56	89	100
Hausenblase	54	64	91
Tusch	95	87	85
Gummilack	47	70	72
Blanke Metallsäche	13,5	13 "	° ° 13

Sieht man für einen Augenblick vom letzten Falle ab, so beweist der Vergleich dieser numerischen Resultate mit denen der vorherigen Versuche:

- 1) Dass das Absorptionsvermögen der Oberstächen bedeutend verschieden ist nach dem Ursprung der Wärmestrahlen.
- 2) Dass es dem Emissionsvermögen, welches dieselben Oberstächen bei der Siedhitze des Wassers besitzen, immer näher kommt, so wie man Wärmequellen von weniger hoher Temperatur anwendet, und dass es endlich nut diesem Emissionsvermögen genau zusammegsällt, wenn die, Temperatur der strahlenden Quelle 100° ist.

Diese Schwankungen geschehen indes nicht alle in demselben Sinn, denn bei dem Bleiweis, der Hausenblase und dem Gummilack nimmt das Absorptionsvermögen zu, in dem Maasse als die Temperatur der Wärmequelle abnimmt, und bei der Tusche scheint es dagegen mit dieser Temperatur abzunehmen. Was die blanke Metallsläche betrifft, so scheint ihr Absorptionsvermögen für die verschiedenen Wärmestrahlungen gleich zu bleiben, so das also Metallspiegel von der Wärme jeglicher Abkunft einen constanten Antheil reslectiren würden.

Diese wichtige Eigenschaft bat Hr. Melloni noch

auf folgende Weise bestätigt gefunden. In die Bahn der Strahlen, die successiv von verschiedenen wohl politten und auf die in dem Artikel Reflexion angegebene Weise auf das Stativ hingelegten Metallplatten reflectirt worden waren, stellte er dünne Platten von Glimmer, Glas, Gyps und andern Körpern, deren diathermisches Vermögen für die directen Strahlen der Wärmequelle er kannte. Die Verhältnisse zwischen diesem Vermögen der genannten Körper variirten nicht merklich (d. h. waren bei den reflectirten Strahlen nicht merklich verschieden von denen bei den directen Strahlen. P.). Mit gleichem Erfolg wurde dieser Versuch mit der strahlenden Wärme des glübenden Platins, des bis 400° and 100° erhitzten Kupfers wiederholt. Was die Strahlen der Oeltlamme betrifft, so braucht man nur den Reslector der Locateilischen Lampe abzunehmen, nachdem man sie der Säule genähert bat, und die Durchgänge durch eine Reihe von Körpern zu beobachten. Man wird sie vollkommen denen gleich finden, welche man mittelst der mit ihrem Reflector versehenen Lampe erhält. Metallspiegel verändern also in dem Acte der Reflexion nicht die Quantitätsverhältnisse zwischen den verschiedenen Arten von Wärmestrahlen, die von den mit Diathermansie begabten Mitteln durchgelassen werden, d. h. sie reflectiren gleichmässig alle Arten von Wärmestrahlen.

Einfluse der Transmission auf das Absorptionsvermögen.

Wenn man, nachdem man das directe Absorptionsvermögen verschiedener Substanzen gemessen hat, in einer gewissen Entfernung eine Glasplatte einschaltet, so dass die Wärmestrahlen dieselbe durchdringen müssen, che sie zur Scheibe gelangen, und man nun die galvanometrischen Ablenkungen beobachtet, welche durch die Erwärmung verschiedener Obertlächen erzeugt werden, so erfährt man die Absorptionen, welche die nämlichen Oberttächen auf die von der Glasplatte unmittelbar durchgelassenen Strahlen ausüben.

Auf diese Weise hat Hr. Melloni folgende Resultate erhalten:

	Vor   Nach der Dazwischensotzung des Glaseg.	
Kienrus	100	100
Bleiweifs	53	24
Hausenblase	52	45
Tusch	96	100
Gummilack	43	30
Metallfläche	14	17

Die Absorptionskräfte werden also durch die Transmission abgeändert.

Die erste Thatsache dieser Art ist von Hrn. Powell beobachtet, mittelst zweier gleich empfindlicher Thermometer, von denen das eine auf der Kugel mit Tusch und das andere mit angerührter Kreide bestrichen worden war.

Späterhin hat Hr. Melloni gefunden (Siehe S. 544), und zwar durch eine Reihe von Versuchen mit einer thermo-elektrischen Säule, die auf einer Seite mit Bleiweiß und auf der andern Seite mit Kienruß überzogen war, daß das Absorptionsverhältniß dieser beiden Oberflächen zwischen weit aus einander liegenden Gränzen mit der Natur des dazwischengestellten Schirms variirte. Dieß Verhältniß, welches für die directe Wärme einer Lampe 0,80 war, wurde mit farblosem Glase =0,54, mit Alaun =0,43 und mit schwarzem Glase =0,84; mit dem Steinsalz behielt es aber seinen natürlichen Werth 0,80.

Da jede diathermene Substanz nur gewissen Arten von Würmestrahlen den Durchgang gestattet, so ist es nicht auffallend, dass die durch verschiedene Schirme gegangene Wärme mehr oder weniger leicht von einer gegebenen Oberfläche absorbirt wird. Auch sicht man der Steinsalz, welches alle Arten Wärmestrahlen durchlaßt keinen Einfluß auf die Absorptionsfähigkeit der durchgelassenen Wärme ausüben.

Alle Thatsachen, welche bisber auseinandergesetzt wurden, beziehen sich direct auf die strahlende Wärme: allein der Verfasser macht am Schlusse seiner Abhandlung die Bemerkung, dass sein Apparat, obwohl eigentlich zum Erweise dieser Thatsachen bestimmt, doch mit Vortheil zum Studium mehrer Erscheinungen angewandt werden kann, die den Gebrauch gewohnlicher Thermometer erfordern. Als Beispiel davon führt er die Erkaltung an, welche Flüssigkeiten beim Verdunsten hervorbringen. Wirklich braucht man nur in einer gewissen Entsernung vom Reslector eine Leinwand auszuspannen und mit einigen Tropsen Wasser zu benässen, um sogleich den Zeiger des Galvanometers auf Kälte zurückgehen zu sehen.

# III. Chemische Wirkung des Sonnenspectrums.

Prof., Hefsler in Grätz hat gefunden, dass die Wirkung des Sonnenspectrums auf ein mit Gummiwasser bestrichenes und mit Chlorsilber übersiebtes Papier verschieden ist nach der Substanz des angewandten Prisma, sowohl in Bezug auf die Ausdehmung der Schwärzung, als auf die Lage ihres Maximums und die Zeit, in welcher dasselbe zu Stande kommt. Die Zeit war beim Wasser und Weingeist sast Null, beim Terpenthin- und Cassiaöl 12 bis 13 Minuten, beim Flintglase 2',3, beim Kronglase 1',5. Das Maximum lag beim Spectrum des Weingeistes im Violett nahe am Blau, bei dem des Wassers mitten im Violett, bei dem des Cassiaöls 23 Lineu ausserhalb des violetten Randes. (Baumgartner's Zeuschrift, Bd. III S. 336. — Welchen Einstus hat hier die Dicke des Prisma? P.)

# IV. Versuche über Circularpolarisation des Lichtes; von H. VV. Dove.

1) Darstellung derselben durch gepresste Gläser.

Venn zwei senkrecht auf einander polarisirte Weltensysteme gleicher Intensität, welche in derselben Richtung sich fortpflanzen, in ihrem Gange um eine ungerade Anzahl von Viertel-Undulationen sich unterscheiden, so werden die Theilchen in dem daraus resultirenden Wellensysteme um ihre Gleichgewichtslage kleine Kreise, und zwar mit gleichförmiger Geschwindigkeit beschreiben, d. h. das Licht wird circular polarisirt seyn. Jedes Mittel diesen beiden Bedingungen zugleich zu genügen, nämlich der der gleichen Intensität der auf einander senkrecht polarisirten Wellensysteme, und der des bestimmten Gangunterschiedes von einer ungeraden Anzahl von Viertel-Undulationen, wird daher eine Methode abgeben, das Licht circular zu polarisiren.

Fresnel und Airy haben auf verschiedenen Wegen diess geleistet. Die dritte Art, welche ich hier auseinandersetzen werde, ist in der Ausführung wenigstens eben so bequem als die bisherigen, giebt ausserdem näheren Ausschluß über die Erscheinungen gepresster und gekühlter Gläser im polarisirten Lichte.

Der Bedingung der gleichen Intensität der senkrecht auf einander polarisirten Systeme entspricht Fresnel dadurch, dass er das einsallende Licht in einer Ebene polarisirt, welche mit der Ebene der totalen Reslexion in einem Glasparallelopiped einen Winkel von 45° oder 135° macht. Die in der und senkrecht auf die Reslexionsebene polarisirten Lichtmengen werden nämlich dann nach der Fresnel'schen Intensitätsformel einander

gleich. Den Phasenunterschied von einer Viertel-Undulation erhält er aber durch zweimalige totale Reflexion, weil nach einmaliger unter den gegebenen Umständen die Vibrationsperioden der reflectirten Wellen nicht mehr coincidiren, sondern einen Phasenunterschied von † Undulation zeigen.

Airy's Versahren beruht aus einem anderen Princip. Betrachtet man ein parallel der Axe geschvittenes Blättchen eines einaxigen Krystalls, dessen Axe mit der Polarisationsebene des einsallenden Lichtes einen Winkel amacht, durch ein Kalkspathrhomboëder, dessen Hauptschnitt unter dem Winkel b gegen die Ebene der primitiven Polarisation geneigt ist, so ist, wenn Jo, J. die Intensitäten der beiden senkrecht aus einander polarisirten Bilder bezeichnen, allgemein:

$$I_o = \cos^2 b - \sin 2a \sin 2(a - b) \cos^2 \pi \left(\frac{o - e}{\lambda}\right)$$

$$I_e = \sin^2 b + \sin 2a \sin 2(a - b) \sin^2 \pi \left(\frac{o - e}{\lambda}\right),$$

wo  $\lambda$  die Undulationslänge für eine bestimmte Farbe, o-e der Gangunterschied der beiden Strahlen und 1 die Intensität des auf das Krystallblätteben senkrecht auffallenden polarisirten Lichtes bezeichnet. Läfst man nun die Axe des Blättebens einen Winkel von 45° mit der Ebene der primitiven Polarisation machen, d. h. setzt man  $a=45^{\circ}$ , so wird:

$$I_0 = \cos^2 b - \cos 2b \cos^2 \pi \left(\frac{o - e}{\lambda}\right)$$

$$I_0 = \sin^2 b + \cos 2b \sin^2 \pi \left(\frac{o - e}{\lambda}\right).$$

Kann man nun durch irgend ein Mittel den Gangunterschied der beiden Strahlen einer ungeraden Anzahl von Viertel-Undulationen gleich machen, so wird der zweiten Bedingung entsprochen, zugleich aber auch der ersten, nämlich der der gleichen Intensität. Setzt man nämlich:

$$o-e=\left[\left(\frac{2n-1}{4}\right)\lambda\right],$$

so wird:

$$I_0 = \cos^2 b - \frac{1}{2}\cos 2b = \frac{1}{2}$$

$$I_c = \sin^2 b + \frac{1}{2}\cos 2b = \frac{1}{2}.$$

Der Gangunterschied o-e hängt von zwei Größen ab, von der Dicke des Blättehens, welcher er direct proportional ist, und von dem Unterschied der Geschwindigkeiten der beiden das Blättehen durchlaufenden Strahlen, d. b. von den Constanten der Doppelbrechung.

Das Verfahren von Airy besteht nun darin, daßer bei gleichbleibender Doppelbrechung die Dicke des Blättehens durch Spalten so lange ändert, bis der Gangunterschied beider Strahlen gleich ist einem ungeraden Vielfachen von Viertel-Undulationen. Da der zweiaxige Glimmer unter senkrechter Incidenz des Lichtes sich wie ein einaxiger Krystall verhält, und er das Spalten in gröfsere Blättehen am besten gestattet, so wird er dazu vorzugsweise anwendbar seyn. Ich ändere hingegen bei gleichbleibender Dicke die Doppelbrechung der Substanz, bis der verlangte Gangunterschied erhalten wird.

In einem Krystallblättehen durch Druck oder Temperaturänderung die Strahlenbrechung so abzuändern, daß
es bei einer gegebenen Dicke die verlangte Wirkung
äufsere, möchte in der Anwendung keine bequeme Vorrichtung abgeben. Sehr leicht ist es aber einen unkrystallisirten Körper durch Druck oder Abkühlung in einen doppelbrechenden zu verwandeln, welcher gerade
die verlangte Wirkung äufsert.

In dem von Fresnel angegebenen, aus vier Prismen bestehenden Apparate, durch welchen die Doppetbrechung des Glases direct nachgewiesen wird, ist von den beiden entstehenden Bildern das eine parallel der Compressionsaxe, das andere senkrecht auf dieselbe polarisirt, woraus hervorgeht, dass die Axe der doppelten Strahlenbrechung mit der Compressionsaxe zusammenstillt. Wenn man eine quadratische oder kreisrunde Glasscheibe daher so zusammendrückt, dass die Compressionsaxe mit der Ebene der primitiven Polarisation einen Winkel von 45° oder 135° macht, so wird das durch die Mitte der Scheibe hindurchgehende Licht bei einem gewissen Grade der Zusammendrückung eireular polarisirt seyn. Denken wir uns nun eine Kreistheilung lothrecht auf den einfallenden Strahl so gelegt, dass die Polarisationsebene durch die Punkte 90° und 270° hindurchgeht, so zeigt, wenn die Compressionsaxe durch 45° und 225° geht, eine senkrecht auf die Axe geschnittene Kalkspathplatte in dem durch die Mitte des gepressten Glases gehenden Lichte statt des schwarzen Kreuzes die Ringe im zweiten und vierten Quadranten (rechts oben und links upten) um ein Viertelintervall vom Mittelpunkt fortgeschoben, im ersten und dritten Quadranten hingegen (links oben und rechts unten) den Mittelpunkt um dieselbe Größe näher gerückt. Gerade das Umgekehrte findet statt, wenn die Compressionsaxe durch die Theilungspunkte 135° und 315° geht.

Man sieht hieraus, dass die Winkel, welche in dem Fresnel'schen Parallellopiped die Ebene der zweimaligen totalen innern Reslexion mit der Ebene der primitiven Polarisation macht, gleich seyn müssen den Winkeln, unter welchen die auf die Compressionsaxe lothrechte Ebene gegen die der primitiven Polarisation geneigt ist, wenn durch beide Vorrichtungen dieselben Erscheinungen hervorgebracht werden sollen.

Es bedarf nun weiter keiner besonderen Ableitung, dass bei einer ganzen Umdrehung der Platte in ihrer Ebene um den lothrecht einsallenden Strahl als Drehungsaxe das Licht viermal geradlinig und viermal circular polarisirt seyn wird, und zwar geradlinig, wenn der Angrisspunkt der zusammenpressenden Schraube in den Punkten 0°, 90°, 180°, 270° liegt, d. h. wenn die Compressionsaxe senkrecht auf der Ebene der primitiven Po-

larisation steht oder in ihr liegt, hingegen circular, wenn jener Angriffspunkt den Theilungspunkten 45°, 135°, 225°, 315° entspricht, wobei 45° und 225°, so wie 135° und 315° gleiche Wirkung zeigen.

Combinirt man zwei gepresste Platten und zwei Turmalinplatten so, dass die auf einander senkrechten Compressionsaxen der zwischen den gekreuzten Turmalinplatten besindlichen Glasplatten mit deren Axen Winkel von 45° bilden, so zeigt eine zwischen die Glasplatten gelegte Kalkspathplatte die Ringe ohne Kreuz mit dem schwarzen Fleck in der Mitte, bingegen die complementaren, wenn man die Axen der Turmaline oder die Compressionsaxen der Glasplatten einander parallel macht. Macht man eine Compressionsaxe einer Turmalinplatte parallel, so erhält man die Verschiebung der Ringe in den vier Quadranten um ein Viertelintervall, die Erscheinung ist bierhei aber nicht reciprok, da bier eine ähnliche Umkehrung stattfindet als die, welche eintritt, wenn man einen kreisförmig geschlossenen elektrischen Strom von der entgegengesetzten Seite ansieht; der erste und dritte Quadrant wird dann nämlich der zweite und vierte. und umgekehrt. Macht wan die Turmalinaxen und Compressionsaxen sämmtlich einander parallel, so erhält man die Erscheinungen im linear polarisirten Lichte.

Stellt man eine bis zu einem gewissen Grade zusammengepresste runde oder quadratische Glasscheibe so zwischen die gekreuzten Spiegel, dass die Compressionsaxe
mit einer der Retlexionsebenen der Spiegel zusammensällt,
so erblickt man auf ihr ein schwarzes Kreuz mit weissen
Räumen in den Ecken. Untersucht man vermittelst der
Kalkspathplatte diese vier weissen Räume, so findet man,
dass die derselben Diagonale angehörigen sich gleich verhalten, aber entgegengesetzt den beiden weissen Räumen
der andern, und zwar ist das aus ihnen austretende Licht
in der einen Diagonale rechts, in der andern links circular polarisirt. Daraus folgt unmittelbar, dass wenn man

die Platto in ihrer Ebene um 90° dreht, alle weißen Räume in den Diagonalen ihre Wirkung gerade vertauscht haben.

Die von mir bei diesen Versuchen angewendeten Platten hatten einen Durchmesser von  $11\frac{1}{4}$  Linie und eine Dicke von  $3\frac{1}{4}$  Linie.

### 2) Darstellung der Circularpolarisation durch gekühlte Gläser.

Einen Glaswürfel von 17 Linien Seite kühlte ich vorsichtig so ab, dass er zwischen den gekreuzten Spiegeln in der Mitte ein dunkles Kreuz und in den vier Ecken nur das daran gränzende Weiss gab, wenn die Diagonalen der dem Auge zugekehrten Fläche des Würfels Winkel von 45° mit der Polarisationsehene machen. Das Licht der vier weisen Räume verhielt sich gerade so wie das Licht der vier weißen Räume der gepressten Scheibe, wenn die Compressionsaxe derselben in der Polarisationsebene oder senkrecht auf sie lag. Durch excentrische Drehung des Würsels, um den durch einen der weißen Räume senkrecht austretenden Strahl als Drehungsaxe, entstehen daher ähnliche Verwandlungen, indem bei 90° Drehung die Diagonalen ihre Wirkung vertauschen. Statt den Würfel zu drehen kann man ihn, um dieselbe Veränderung zu erhalten, auch so verschieben, dass zwei der parallelen Seiten der dem Auge zugekehrten Fläche senkrecht auf ihre Richtung sich fortbewegen, während die beiden andern in ihrer eignen Verlängerung fortrükken. Man kommt hierbei aus dem weißen Raume der einen Diagonale in den der andern. Die Combinationen zweier gekühlter Gläser, um circular polarisirtes Licht circular zu analysiren, ergeben sich von selbst. Soll das Ringsystem ohne Kreuz mit dem schwarzen Fleck in der Mitte erhalten werden, so combinirt man sie wie in Fig. 5 Taf. IV.

So viel mir bekannt ist, besitzen wir noch keine

directen Versuche über die Doppelbrechung des gekühlten Glases, und da sie in der Theorie der sogenannten beweglichen Polarisation nicht als eine nothwendige Folge seiner Farbenerscheinung im geradlinig polarisirten Licht angesehen wurde, so ist es wünscheuswerth, die Beweise, dass diese Farben durch den Gangunterschied der das Glas durchlaufenden Strahlen entsteben, durch neue Versuche zu verstärken. Die folgenden scheinen mir für die Erklärung dieser Farben aus dem Interferenzprincip daber nicht unwichtig.

Wenn ein im Azimuth 45° geradlinig polarisirter Strahl nach zweimaliger totaler Reflexion im Innern eines Fresnel'schen Parallellopiped zwischen den senkrecht auf einander polarisirten Lichtmeugen gleicher Intensität einen Phasenunterschied von & Undulation zeigt, so wird dieser Unterschied nach viermaliger Reflexion ‡ Undulation werden, der Strahl also wieder geradlinig, aber senkrecht auf die Ebene der primitiven Polarisation polarisirt seyn. Nach sechsmaliger Reflexion ist er wieder circular, aber links, wenn er es bei zweimaliger rechts war, weil das Azimuth des geradlinig polarisirt einfallenden Lichtes jetzt -45° statt +45°, endlich wird nach achtmaliger Reflexion die Ehene der wieder bergestellten Polarisation mit der der primitiven zusammenfallen. Die Erklärung der in den oben angesührten Versuchen beobachteten Erscheinungen der Circularpolarisation berubte darauf, dass durch Aenderung der Doppelbrechung vermittelst einer bestimmten Wärmeverschiedenheit im Innern des angewendeten Körpers, bei unveränderter Dicke desselben, der Gangunterschied der beiden Strablen gerade 1 Undulation gleich gemacht wird. Ist diese Erklärung richtig, so muss man durch allmäliges Erwärmen genau dieselben Erscheinungen erhalten, als durch successive Reflexionen im lunern Fresnel'scher Rhomboëder, nur mit dem Unterschiede, dass statt sprungweiser Verschiedenheit man bier einen continuirlichen Uebergang durch alle Grade der elliptischen Polarisation zu erwatten hat. Die Versuche bestätigen dies nun vollkommes. Sie müssen natürlich im einsachen Lichte angestellt werden.

3) Erscheinungen während des Erhittens und Abhühlens der Gläser.

Der in der folgenden Abbandlung näher beschriebene Apparat, Tal. IV Fig. 1, wurde nach einer monochronatischen gelben Lampe gerichtet, so dass die in I besindliche, auf die Axe senkrecht geschnittene Kalkspathplatte die schwarzen Ringe mit dem dunkeln Kreuz in voller Deutlichkeit zeigte, wenn der durch neues Erwärmen und Abkühlen zur vollkommenen Wirkungslosigkeit auf das polarisirte Licht gebrachte Glaswürfel vor dem polarisirenden Nicol'schen Prisma, also zwischen k und o. eingeschaltet wurde. Um ihn bequem über einer Lampe 20 erbitzen, war das dreiseitige Prisma bc, der Träger aller polarisirenden Vorrichtungen, so in seine Hülse gesteckt. dass diese nicht über, sondern neben der Stange sich befanden, man muss sich die Lage derselben in der Zeich nung daher um 120° geändert denken. In dem Ring m war ein Faden ausgespannt, um die Bewegung der Kinge vom Mittelpunkt weg oder zu ihm hin leichter beobachlen zu können.

Als die Lampe angezündet wurde, fing das schwarze Kreuz an, sich sogleich in der Mitte zu öffnen, die Kreisbugen im zweiten und vierten Quadranten entfernten sich vom Mittelpunkt, während die des ersten und dritten sich näherten. Nach einiger Zeit entsprachen die dunkeln Bogen der ungeraden Quadranten genau den hellen Räumen der geraden, das Licht war eireular polarisirt, der Gangunterschied 4. Undulation. Während dieses Vorgangs war, außer den schwarz bleibenden Punkten aus der Mitte, das dunkle Kreuz immer heller geworden. Als es völlig verschwunden war, batten die Bogen, an ihren Enden sich verkürzend, allmälig sich so fortbewegt.

dass die zwei von dem Centrum ausgegangenen schwarzen Flecke mit den sich nähernden Theilen aus den beiden andern Quadranten den durch vier helle Zwischenräume getrennten inneren Ring bildeten. Alle übrigen Ringe verbielten sich eben so; die Kalkspathfigur hatte sich also gerade so umgestaltet, als wenn das polarisirende Prisma um 90° gedreht worden wäre, das Licht war also linear und senkrecht auf die Ebene der primitiven Polarisation polarisirt, der Gangunterschied der beiden Strahlen 1 Undulation. Bei weiterer Erwärmung, als der Gangunterschied 2 Undulationen geworden, war das Licht wieder circular polarisirt, nur mit dem Unterschiede, dass nun die Ringe im ersten und dritten Quadranten die näberen waren, die im zweiten und vierten die entfernteren, wobei die Richtung der Bewegung der Bogen in den einzelnen Quadranten natürlich dieselbe blieb. Endlich als der Gangunterschied eine ganze Undulation betrug, hatte sich das weisse Kreuz wieder zu vollkommenem Schwarz verdunkelt; die vorher getrennten Bogen schlossen sich zu ganzen Kreisen, das Licht war nach derselben Dichtung geradlinig polarisirt als zu Anfang des Versuches. Nun wurde die Lampe entfernt, und die entgegengesetzten Erscheinungen in regelmäßiger Folge während des Erkaltens beobachtet 1).

1) Ganz dieselbe Reibensolge von Erscheinungen lässt sich natürlich auch durch allmälig gesteigerten Druck und Nachlassen desselben hervorbringen. Bei den von mir angewandten Scheiben konnte ich diesen in der Nähe des Angrisspunkts der Schraube aber nur bis zu einem Gangunterschied von § Undulation treiben. Bei stärkeren Druck platsten die Scheiben. Eben so ist es einleuchtend, dass wenn wan eine gekühlte Glasscheibe, welche im weisen Licht, vom Schwarz ausgehend, regelmäsige Farbensolgen zeigt, einschaltet, im einsachen Licht in der Kalkspathplatte dieselben Erscheinungen wahrgenommen werden, wenn man die Platte vor der Oessnung des polarisirenden Prismas langsam vorbei bewegt. Die verschieden wirkenden Bäume liegen, je dicker die Platte ist, einander desto näher.

Die Einwirkung des allmälig von Unten nach Oben sich erwärmenden Glases auf das einfallende Licht ist demnach folgende. Die zuerst geradlinig schwingenden Aethertheilchen fangen an in Ellipsen sich zu öffnen, deren Excentricität immer mehr abnimmt, bis sie Kreise werden. Die vorher größere Axe wird nun die kleinere. und umgekehrt. Mit zunehmender Excentricität gehen die elliptischen Schwingungen in gerade über, welche senkrecht auf den anfänglichen stehn. Während dieses ganzen Vorganges änderte sich der Sinn der Schwingungen nicht, war er von links nach rechts, so bleibt er es. So wie aber die zweite geradlinige Schwingung in eine elliptische sich öffnet, bat der Sinn der Bewegung sich umgekehrt, die Schwingung geschieht nun von rechts nach links, wenn sie vorher von links nach rechts geschah. Die Vibrationen geben dann durch kreisförmige wieder in die anfänglichen geraden über.

Das aus dem Würsel austretetende Licht wurde nun dadurch, dass ein Glimmerblatt f von passender Dicke zwischen der Kalkspathplatte und dem analysirenden Prisma eingeschaltet wurde, eircular analysirt. Die Axe dieses Glimmerblattes lag so, dass die Bogenstücke im ersten und dritten Quadranten vom Mittelpunkt entfernt waren. wenn der Würfel noch unerhitzt war, die Wirkung desselben war also gerade entgegengesetzt der Wirkung des Würfels im ersten Stadium der Erwärmung. Wenn, von diesem Punkte ausgehend, die Ringe ohne Kreuz mit dem schwarzen Fleck in der Mitte sich gebildet hatten, so trennte sich dieser bei steigender Wärme in zwei Flecke, welche sich im zweiten und vierten Ouadranten vom Mittelpunkt entfernten, und, nachdem sie durch die Figur im circularen Lichte hindurchgegangen waren, sich mit den herankommenden Bogen aus dem ersten und dritten Quadranten zu einem Kreis schlossen, also das Ringsystem mit heller Mitte gaben, welches man durch Drehung des polarisirenden Prisma um 90° gleich zu Ansang erhalten haben würde. Die weiter dem Mittelpunkt zuschreitenden Bogen aus dem ersten und dritten (Juadranten bildeten dann die entgegengesetzte eireulare Figur,
und vereinigten sich zuletzt in der Mitte zu einem schwarzen Fleck, während alle Bogen zu Kreisen sich schlossen. Man wird in diesem Vorgang die früher beschriebenen Erscheinungen der linearen Analyse als bedingendes Element leicht wieder erkennen, ohne dass es nöthig
wäre die Formänderung der Ringe, ehe sie in getrennte
Bogen aus einander brechen, näher zu beschreiben.

Circulares Licht einfallen lassen, heifst nichts anderes als zu dem durch den erhitzten Würfel hervorgebrachten Phasenunterschied eine constante Größe, nämlich 2n-1 oder 2n+1 Undulationen hinzu addiren, d. h. den Ausgangspunkt des Versuches ändern. Als ich daher zwischen dem polarisirenden Prisma und dem erhitzten Würfel das Glimmerblätteben g einschaltete, erhielt ich bei linearer Analyse die zuerst, bei circularer die zuletzt beschriebenen Erscheinungen von einem anderen Ausgangspunkt beginnend.

# 4) Erscheinungen in den verschiedenen Farben des Spectrum.

Die bisherigen Versuche wurden bei einfallendem einfachen Lichte angestellt, dessen Wellenlänge  $\lambda$  war. Für einen anderen Theil des Spectrum hat aber  $\lambda$  einen anderen Werth. Bezeichnen wir diesen mit  $\lambda$ , so wird, wenn:

$$o-\epsilon=m\lambda$$
 $o-\epsilon=m\lambda$ 

seyn, also:

$$m-m=(o-e)\left(\frac{1}{\lambda}-\frac{1}{\lambda}\right).$$

da  $\frac{1}{\lambda} - \frac{1}{\lambda}$  für eine bestimmte Substanz eine constante

Größe ist, so wird der Unterschied m-m der Größe o-e proportional seyn. Daraus folgt also:

Dajs wenn für eine bestimmte Furbe das Licht durch ein eingeschaltetes Krystallblättchen eineular polarisit ist, es für die anderen Farben linear und entgegagesetzt circular polarisirt seyn kann, und dajs der Unterschied zwischen den einzelnen Farben zunimmt mit der Dicke des Blättehens und mit der Intensität der Doppelbrechung.

Ist das auffallende Licht für die Mitte des Spectrum circular, so ist, wenn der Gangunterschied + für diese Mitte, auch für die äussersten Gränzen des Spectron das Licht noch nicht linear. Ist es bei 4 Undulation Gangunterschied im Rothen hier linear, so ist es im Blas Bei & Gangunterschied im Rothen wird es, wenn es hier rechts circular lst, im Blau linear und in außersten Violett links eircular. Lineares Licht im Rothen durch den Gangunterschied 1, giebt links circulares im Grün, senkrecht darauf lineares im Indigo und pahert sich im aussereten Violett dem rechts circularen, endlich links circulares im Roth durch den Gangunterschied giebt lineares im Gelb, rechts circulares, wo das Blau in Indigo übergeht, und darauf senkrecht lineares bei dem Beginn des Violett u. s. f.

Um diess durch Versuche zu prüfen, wurde ein gleichseitiges Prisma von Guinand'schem Flintglase so aufgestellt, dass nach Wegnahme der Collectivlinse p das rothe Ende des Spectrum gerade auf die Oessnung e des polarisirenden Nicol'schen Prisma fiel. Hatte pom der Würfel bei allmäligem Erwärmen die Erscheinungen hervorgebracht, welche einem Gangunterschied von 4. 4. 4. Undulation entsprachen, so wurden die andern Farbenstrablen in die Axe des Polarisationsapparates gebracht und die Veränderung der Kalkspathfigur untersucht. Diess konnte ohne Drehung des Prisma leicht erhalten werden, da vermittelet der Auszugsröhre die Höhe des Instruments, durch Bewegung der prismatischen Stange aber die Neigung desselben beliebig geändert werden kann. Glimmerblätter von verschiedener Dicke wurden eben so wie der erhitzte Würsel antersucht. Am schönsten sieht man die Veränderungen, wenn man, vom Violett anfangend, das Instrument in der Auszugsröhre langsam durch die einzelnen Farben des Spectrum herabsinken läst. Die allmäligen Uebergänge sind von einem Ende desselben zum andern, von dem Farbenunterschied abgesehen, genau dieselben als die bei dem Erhitzen und Abkühlen des Würsels erhaltenen.

Eben so sind die Erscheinungen, wenn man das auffallende Licht durch ein vor dem Kalkspath eingeschaltetes Glimmerblatt eireular analysirt, den früher beschriebenen durchaus ähnlich. Statt der einzelnen Theile des Spectrum kann man sich bei diesen Versuchen natürlich auch monochromatischer Lampen oder der Absorption durch farbige Gläser bedienen. Hat man durch ein Blättchen von bestimmter Dicke in einer Farbe das Licht eireular polazisirt, so lätst sich dadurch nur bestimmen, ob der Gangunterschied der beiden Strahlen  $\frac{2n-1}{4}$ , oder ob er

2n+1 Undulation ist. Prüft wan dasselbe Blättchen

aber in den verschiedenen Theilen des Spectrum, so erbält man nach den eben erörterten Versuchen n selbst bestimmt. Es versteht sich von selbst, daß, wenn man durch Refraction Erscheinungen der Circularpolarisation im weißen Lichte erhalten will, es anzurathen ist, die Dicke des Blättchens oder die Härtung des Glases so zu bestimmen, daß der Gangunterschied für die mittleren Strahlen 4 Undulation wird. Ich bediene mich zu dieser Bestimmung einer durch Kochsalz oder salpetersaures Natron gelb gefärbten Weingeistslamme.

# 6) Farbenerscheinungen combinirter Krystalle im wei-

Es ist nun leicht sich von den complicirten Farbenerscheinungen Rechenschaft zu geben, welche man erhält, wenn man binter einer senkrecht auf die Axe geschnittenen Krystallplatte ein der Axe paralleles Krystallblattchen von beliebiger Dicke einschaltet. Da nämlich für eine Farbe das Licht rechts circular, für die andere links, für eine dazwischepliegende geradlinig polarisirt wird, so werden die schwarzen Büschel an ihren beiden Seiten sich verschieden färben, die Erscheinungen in den geraden Quadrauten sich wesentlich unterscheiden von den in den ungeraden, die Farbenringe in beiden aber von der Farbenfolge der Newton'schen Ringe wesentlich verschieden seyn. Aus den bekannten Werthen der Brechungsverbältnisse, der Wellenlänge für die einzelnen Theile des Spectrum und der Dicke des Blättchens läst sich die Erscheinung vorher bestimmen; sie lässt sich aber auch empirisch nachweisen, wenn man durch Aufsetzen der Collectivlinse p des Apparates das Spectrum in der Oesssung des polarisirenden Nicol'schen Prisma e zu Weiss concentrirt, eine Bestätigung, deren häusige Wicderholung wegen der Lichtstärke des Apparates aber nicht zu empfehlen ist.

## 6) Farbenerscheinungen in Zwillingskrystallen.

Gehen wir von der künstlichen Combination zweier Krystalle zu den in den zwillingsartigen Verwachsungen natürlich vorkommenden über, so haben wir diese in drei Klassen zu unterscheiden: entweder nämlich sind die Axen der verbundenen Individuen lothrecht auf einander, oder sie sind einander parallel, oder machen irgend einen Winkel mit einander. Der Schnitt soll immer senkrecht gelegt seyn auf die Axe des einen Individuum. Der erste Fall gäbe unmittelbar die eben betrachteten Erscheinungen, doch kommt er, so viel mir bekannt ist, bei durch-



durchsichtiger Krystalle nicht vor, während der zweite nur bei zweiaxigen Krystallen zu Farbenerscheinungen Veraplassung geben kann. Ist nämlich, wie z. B. bei dem Arragonit, ein sehr dünner Krystall in einem andern so eingewachsen, dass seine krystallographische Axe parallel liegt der des von ibm in zwei Theile getheilten Krystalls, so werden diese, weil die optischen Axen dieser Lamelle merkliche, wenn auch kleine, Winkel mit den Begränzungsebenen machen, für das durch diese Axen gehende Licht als doppelbrechende Prismen wirken müssen, weil ihre optischen Axen nicht in der Ebene der Axen der Lamelle liegen. Die nübere Construction dieser von Erman beschriebenen natürlichen Polarisationsapparate, welche die Ringsysteme wegen der Dünne der Lamelle in ungewöhnlicher Größe und wegen der Schiese der Austrittsfläche gegen ihre optischen Axen sehr verzogen zeigen, erhält man auf optischem Wege dadurch, dass man diese ohne vorläusige Polarisation gesehenen Ringsysteme ihrer Große und Lage pach mit denen vergleicht, welche vorher geradlinig polarisirtes und eben so nachher analysirtes Licht um die optischen Axen der einschließenden Individuen entwikkelt, von denen das eine die polarisirende, das andere die apalysirende Vorrichtung abgiebt. Dass diess letztere der Fall sey, geht außerdem daraus hervor, dass, wenn man einen Turmalin vor dem im natürlichen Lichte betrachteten Krystall herumdreht, abwechselnd eins der Ringsysteme ohne Formänderung verschwindet. Da aber die Erscheinung bei Umkehrung des Krystalls dieselbe bleibt, so gilt dasselbe für das polarisirende Prisma, womit auch die Intensitätsänderungen der Ringe übereinstimmen, wenn man den Krystall mit blossem Auge in geradlinig polarisirtem Lichte betrachtet. Ein entscheidender Beweis dasür, dass das hintere Individuum geradlinig polarisirend wirkt, liegt, wie mir scheint, aber darin, dass die mit blossem Auge gesebenen Ringe, wenn man circulares Licht einfallen lässt, nicht die Form annehmen, welche diesem entspricht.

Der dritte Fall, dass die Axe des eingewachsenen Blättchens unter irgend einem Winkel geneigt ist gegen die Axe des einschließenden Krystalls, ist auch für einaxige Krystalle von Bedeutung. Die dadurch hervorgebrachte Modification des Ringsystems um die Axe des einschliesenden Krystalls muss übereinstimmen mit der in zwei genau centrirten Platten, wenn zwischen ihnen cin Krystallblättchen von bestimmter Dicke eingeschaltet ist. Da man hier das Blättchen durch ein gleich wirkendes eines andern Krystalis ersetzen kann, so läist sich dieser Fall ohne Schwierigkeit nachconstruiren. Unter sieben, eine Abweichung von dem gewöhnlichen Ringsystem zeigenden Kalkspathplatten fand ich zwei, welche eine sehr regelmässige Figur gaben, nämlich ein schwarzes Kreuz mit einander abwechselnd berührenden Corven, welche mir Kreise und Lemniscaten zu sevn schienen; die innerste Curve war vollkommen zu einer 8 geschlungen. Dreht man die Platte in ihrer Ebene, so besteht der innere Theil des Ringsystems aus vier dreieckigen Räumen. Ganz dieselben Erscheinungen erhielt ich, als ich zwischen zwei genau centrirte, das regelmäßige Ringsystem gebende Platten ein Glimmerblatt von bestimmter Dicke einschaltete, und diess in seiner Ebene drehte.

## 7) Versuehe über Circularpolarisation durch anders Modificationen.

Von krystallinischen Substanzen des regulären Systems habe ich, in Beziehung auf die Wirkung ungleicher Temperaturvertheilung im Innern des Körpers, nur Flusspath untersucht. Das hierbei augewandte Bruchstück war vollkommen farblos und durchsichtig, 1½ Zolllang, und von Hrn. Prof. Weiss mir zu diesen Versuchen anvertraut. Bei einer Hitze, wo im Glaswürsel der

Gangunterschied 4 Undulation geworden war, zeigte es durchaus keine Wirkung auf geradlinig polarisirtes Licht, obgleich ich, um den Wärmeunterschied zu steigern, das obere Ende desselben durch Schweseläther fortwährend abkühlte, während das untere auf der heisen Stahlplatte stand 1).

Transversal schwingende Klangscheiben wirkten weder auf linear noch auf circular einfallendes Licht. Bekanntlich hat aber Biot durch Longitudinalschwingungen langer Glasstreifen einen Lichtschein zwischen den gekreuzten Spiegeln erhalten. Obgleich mir bei den in dieser Beziehung angestellten Versuchen das Kreuz der Kalkspathligur sich zu öffnen schien, so bedürfen doch diese Versuche einer Wiederholung mit einem besseren akustischen Apparat.

8) Unterschied der Wirkung eines sich erwärmenden und sich abkühlenden Glases.

Zwei quadratische, 3 Linien dicke Scheiben von 113 und 13 Linie Seite gaben bei dem Erhitzen zuerst rechts circulares, dann geradlinig polarisirtes Licht, bei dem Abkühlen aber, nachdem sie durch rechts circulares zum geradlinigen zurückgekehrt waren, noch links circulares. Der Grund dieser Erscheinung ist folgender. Das untere Ende der auf der heißen Stahlplatte erhitzten Glastafel erkaltet, wenn die Lampe weggenommen ist, schneller als das obere, welchem außerdem von dem unteren durch Leitung noch Wärme zugeführt wird. Nach einiger Zeit wird daher die Mitte der Platte der wärmste Theil derselben. Diese wärmere Stelle rückt, da das auf dem schnell abgekühlten Wärmeleiter stehende untere Ende immer stärker sich abkühlt, nach Oben, bis endlich die obere Ecke die wärmere wird. Dass diess

1) Brewster sagt in Beziehung auf die Farben, welche Flusspath durch rasches Abkühlen erhält: Fluor Spar was very slighty affected

wirklich der Grund der Erscheinung sey, sieht man, wenn man die sich abkühlende Scheibe zwischen den gekreuzten Spiegeln betrachtet. Die vier weißen Räume der Diagonalen erlöschen nämlich nicht an der Stelle, an welcher sie sich bildeten, vielmehr rücken die unteren nach Oben, so daß das dunkle Kreuz sich in zwei Parallelen verwaudelt, welche durch eine lothrechte Linic geschnitten werden. Endlich verdrängen die mittleren weißen Räume die oberen, während die von Unten neu hinzugetretenen die untere Stelle einnehmen. Bei dem Erwärmen, wo der untere Theil der Platte immer die höchste Wärme behielt, mußte natürlich der Fortgang der Erscheinungen einfacher seyn.

Die Wirkung einer bestimmten Stelle eines gekühlten oder gepressten Glases als circular polarisirender Apparat in den einzelnen Theilen des Spectrum giebt unmittelbar die Bestimmungselemente für die Farbe, mit welcher es im geradlinig polarisirten Lichte erscheint.

V. Beschreibung eines Apparates für geradlinige, elliptische und circulare Polarisation des Lichtes; von H. VV. Dove.

Auf einem gewöhnlichen dreibeinigen messingenen Ferbrohrstativ mit horizontaler und verticaler Bewegung, dessen Höhe, da es eine Auszugsröhre enthält, vermittelst einer Klemmschraube a (Taf. V Fig. 1) von 16 bis 25 Zoll vergrößert werden kann, ist in einer Hülse h ein dreiseitiges, 2 Fuß langes, in Pariser Zoll und Linien getheiltes messingenes Prisma be verschieblich. Dieses Prisma trägt fünf Schieber  $s_1$ ,  $s_2$ ,  $s_3$ ,  $s_4$ ,  $s_5$ , welche sich vermittelst Klemmschrauben an jeder beliebigen Stelle der Scale fixiren lassen. Zwei derselben,  $s_2$ ,  $s_4$ , deren Vorderansicht in Fig. 2 in patürlicher Größe besouders gezeich

net ist, tragen oben im Ringe endende Ständer, welche vermittelst eines Anschlags bei r (Fig. 2) sich horizontal und vertical stellen lassen, so dass die Oessnungen der in diesen Ringen drehbaren Nicol'schen Prismen tt mit der Mitte der in dem Ringe des Schiebers s, eingeschraubten Convexlinse k, deren Ständer mit einem eben solchen Anschlag versehen ist, und bei senkrechter Stellung auch mit der Mitte der von dem Schieber  $s_1$  getragenen Collectivlinse p, von 12 Zoll Brennweite und 3 Zoll Oessnung, in einer geraden, dem Stabe bc parallellen Linie liegen, welche die optische Axe des sostruments ist. Das dieser Collectivlinse nächste Nicol'sche Prisma des Ständers  $s_2$  soll das polarisirende, das entserntere des Ständers  $s_3$  das analysirende heissen.

Fällt paralleles Licht auf die Collectivlinse, so wird das polarisirende Prisma im Brennpunkt derselben sich befinden müssen, um alles auffallende Licht zu polarisiren; benutzt man hingegen das Licht einer Lampe, so muß es sich in der Vereinigungsweite der Strahlen befinden, welche divergirend auf die Collectivlinse auffallen. Bei dem Einstellen verschiebt man natürlich nicht das Prisma, sondern die Collectivlinse, bis das concentrirte Licht der Lampe gerade in die Oeffnung des Prisma fällt.

Um die Polarisationsebenen der beiden Prismen willkührlich zu verändern, sind an den Ringen der Ständer s., s., eingetheilte Messingscheiben angebracht, auf welchen sich ein an den Prismen angebrachter Zeiger bewegt, der, wenn er rückwärts über den Besestigungspunkt verlängert gedacht wird, mit der längeren Diagonale der rhombischen Grundstäche des Nicol'schen Prisma zusammenfällt. Die Eintheilung des Kreises ist so ausgetragen, das bei verticaler Stellung des Ständers die durch die Punkte 0° und 180° gehende Gerade horizontal liegt. Fig. 2 zeigt in natürlicher Größe die Ansicht dieser Scheiben, welche in Fig. 1 nicht gezeichnet sind. Es ist am

vortheilhaftesten, die dem Auge zugekehrte Seite beider einzutheilen. Den in Fig. 2 punktirten Ständer hat man sich daher hinter der Scheibe zu denken, in sofern er zo dem polarisirenden Prisma e gehört, hingegen vor ihr und die Theilung auf der Rückseite der Scheibe, wenn sie zu dem analysirenden Prisma d gehört. Es wird selten erfordert werden die Polarisationsebene des einfallenden Lichtes zu ändern, am bequemsten ist, sie ein für allemal horizontal zu legen, d. h. den Zeiger des polarisirenden Prismas auf 0° oder 180° einzustellen. Bei heiterem Wetter, wo das von dem Himmelsgewölbe reflectirte Licht bereits mehr oder weniger stark polarisirt ist, richtet man das Instrument wo möglich nach einer von der Sonne beieuchteten Mauer. Will man aber das von dem Himmelsgewölbe reflectirte Licht direct benutzen. und zwar in größtmöglichster Intensität, so geschieht diess am einfachsten auf folgende Art. Man dreht, nachdem man das polarisirende Prisma mit seiner Scheibe horizontal gelegt hat, das analysirende so lange, bis man in einer im Ringe I des Ständers s. befindlichen senkrecht auf der Axe geschnittenen Kalkspathplatte das Ringsystem mit den schwarzen Büscheln erhält, stellt dann das polarisirende Prisma e wieder vertical, und dreht dasselbe so lange, bis man dieselbe Erscheinung im Kalkspath wahrnimmt. Der Zeiger des polarisirenden Prismas e giebt dann die Richtung der Polarisationsebene des einfallenden Lichtes, und die Ringe erscheinen in größter Klar-

Das von dem polarisirenden Prisma divergirend ausgehende Licht wird zuerst von einer unter vangedeuteten Convexlinse von 2 Zoll Breite, deren Eutfernung von der Oeffnung e \(\frac{1}{2}\) Zoll beträgt, und welche in das untere Ende der durch die Scheibe bindurchgehenden Passung dieses Prisma selbst eingeschraubt ist, aufgefangen, und fällt dann auf die 3 Zoll entfernte Linse & von 1\(\frac{1}{2}\)
Zoll Brennweite des Ständers s<sub>2</sub>. Von hier aus geht es

durch den im Ring / befindlichen, im polarisirten Lichte zu untersuchenden Krystall des Ständers 34, und nun in das analysirende Prisma d, in dessen unterem Ende eine unter a angedeutete Hoblinse von 4 oder 5 Zoll Brennweite eingeschraubt ist. Dem Ring / kann vermittelst einer Kugelbewegung, welche in Fig. 1 dargestellt ist, oder einer Bewegung in Spitzen (wie bei den Beleuchtungslinsen oder Beleuchtungsspiegeln der gewöhnlichen Mikroskope) jede beliebige Neigung gegen die Axe des Instruments gegeben werden. Da nun der in diesem Ring befindliche Krystall außerdem in seiner Ebene drehbar ist, so können die optischen Axen desselben in Beziehung auf ihre Stellung gegen die Polarisationsebene des einfallenden Lichtes willkührlich geändert werden. Will man aber zur Darstellung der isochromatischen Curven zwei der Axe parallel geschnittene Krystallplatten oder zwei gleich dicke Glimmerblätter combiniren, so geschieht diess dadurch, dass man dem einzusetzenden Ring zwei Schraubengewinde giebt, von welchen das auf den gröseren Cylinder gezogene in / hineingeht, das auf dem engeren Cylinder aber hindurchgeht, so dass auf der Seite pach k hin der zweite Krystall aufgeschraubt wird, dessen Axe auf diese Weise jeden beliebigen Winkel gegen die des ersten Krystalls erhält.

Der Ring m, nahe in der Brennweite von k, ist zur Aufnahme gekühlter Gläser, Gypsblättehen und Amethyste bestimmt. An einem Stift besestigt besindet sich der Mittelpunkt desselben gerade in der Axe des Instruments, wenn der Stift in der Hülse eben aussteht. Achnliche Ringe von Holz, mit geraden Stiften versehen, können in die Hülse des Ständers sa gestellt werden. Zweiaxige Krystalle sind darin so besestigt, dass wenn man den Ring um den Stift dreht, die Ringsysteme beider Axen nach einander durch das Gesichtsseld gehen; stehen daher die Zeiger der beiden Nicol'schen Prismen aus 0° und 90°, so liegen die schwarzen Büschel der Ringsy-

steme in einer horizontalen Linie. Der Ring m kann auch zur Aufnahme einer mikrometrischen Vorrichtung für die in / betrachteten Ringsysteme der Krystalle dienen.

Um die geradlinige Polarisation in circulare zu verwandeln, enthalten die um die Zapfen n und o drebbaren Arme f und g Blättchen von zweiaxigem Glimmer '), von der Dicke, dass sie, wenn die Axen derselben ff und gg (Fig. 2 Tas. V) Winkel von 45° und 135° mit der Ebene ee der primitiven Polarisation machen, zwigschen den beiden Strahlen gerade einen Gangunterschied von 4 Undulation hervorbringen. Statt der Glimmerblättehen kann man sich gekühlter oder gepresster Gläser bedienen, und sie so combiniren (Fig. 5), wie es in der vorhergehenden Abhandlung näher beschrieben wurde.

Liegen beide Blättchen zur Seite, so wird das geradlinig polarisirte Licht geradlinig analysirt. Um geradlinig polarisirtes Licht circular zu analysiren wird f vorgelegt. Soll circular polarisirtes Licht linear analysirt werden, so wird f zur Seite gebogen und g vorgelegt. Beide Blättchen müssen, wie in Fig. 1 Taf. V, vorliegen, wenn circular polarisirtes Licht circular analysirt werden soll. Die Axe des Glimmerblättchens ist auf der Fassung desselben angegeben. Lässt man sie, statt den Punkten 43° und 135° zu entsprechen, durch andere Theilungspunkte geben, so erhält man die Erscheinungen der elliptischen Polarisation. Bringt man in der Richtung der Axe gg einen kleinen Stift an, so lässt sich die Lage der Axe des Glimmerblättchens leicht auf die Theilung des Standers s, beziehen.

Um die einsachen Intensitätsversuche anzustellen, ist es vortheilhast das Gesichtsseld abzublenden. Diess geschieht durch einen bohlen Cylinder von I Zoll Höhe,

<sup>1)</sup> Obgleich man durch eine bestimmte Neigung eines dünnen Blättchens einaxigen Glimmers dieselben Erscheinungen erhalten kann, so scheint mir die Anwendung des zweinxigen doch viel bequemer.

welcher auf das etwas hervorstehende Ende der Fassung der Linse k nach m hin aufgeschraubt wird. Die Oeffnung der Blendung im Boden dieses Cylinders ist 1½ Linie. Dieser scharf begränzte helle Kreis giebt für diese Versuche ein sehr gutes Object ab. Dreht man das analysirende Prisma in seiner Fassung, so erhält man die Abnahme nach dem Gesetz von Malus; legt man eins der Glimmerblättehen vor, so bleibt bei der Drehung die Intensität des Lichtes unverändert. Schraubt man statt des analysirenden Nicol'schen Prismas ein achromatisches, in gleicher Fassung befindliches doppelbrechendes Prisma ein, so erhält man die analogen Erscheinungen für beide Bilder.

Ein in den Ring l'eingeschraubtes doppelbrechendes Prisma giebt, wenn das polarisirende Prisma e zur Seite gebogen ist, zwei auf einander senkrecht polarisirte Bilder der Blendung, deren Intensitätsveränderungen durch Drehung des analysirenden Prisma u erhalten werden. Legt man das Glimmerblättchen f vor, so werden die Bilder, wenn der Hauptschnitt des doppelbrechenden Prisma lothrecht oder horizontal liegt, rechts und links circular, und man erhält eine Vorrichtung, welche in ibren Wirkungen übereinstimmt mit dem von Freunel angegebenen Apparate, welcher aus drei Bergkrystallprismen, von welchen zwei einem rechts gewundenen und das eine einem links gewundenen Krystall angehören, besteht. Bei Drehung des analysirenden Prisma behalten die Bilder ibre Intensität unverändert. Ist das analysirende Prisma ebenfalls ein doppelbrechendes, so bewegen sich bei der Drehung desselben, wenn das Glimmerblatt zwischen liegt, zwei Bilder gleichbleibender Intensität um zwei feststebende mit derselben Eigenschaft.

Befindet sich im Ring m ein Glimmerblatt oder Gypsblatt von bestimmter Dicke, so erhält man bei der Drehung desselben um den Stift, an welchem es befestigt ist, zwischen den beiden Nicol'schen Prismen die Erschei-

nungen der sogenaunten polarisation colorée. Die complementaren Farben erscheinen intensiv, und geben da wo sie einander übergreifen, weiß, wenn das analysirende Nicol'sche Prisma mit einem doppelbrechenden sertauscht wird. Will man hiebei zwei doppelbrechende Prismen wie oben combiniren, so muss das Glimmerblutt f mit einem dickeren vertauscht werden. Verkleinert man die Blendung, so treten die Bilder ganz aus einender. Schraubt man auf die durchgehende Fassung des Nicol'schen analysirenden Prisma eine senkrecht auf die Axe geschpittene Kalkspathplatte, so erhält man, wenn in I das doppelbrechende Prisma befindlich ist, in den getrennten circular polarisirten Räumen die entsprechenden Modificationen des Ringsystems; befindet sich hingegen im Ring l eine zweite, ebenfalls auf die Axe sentrecht geschuittene Platte von Kalkspath, so ist es leicht durch Drehung dieses Ringes diese genau mit der ersten zu centriren. Auf diese Weise kann man, wenn ein in f befindliches Glimmerblatt von bestimmter Dicke eingeschaltet wird, die in der vorigen Abhandlung beschriebenen Erscheinungen gewisser Kalkspathzwillinge nachbilden. Liegt f zur Seite, so erhält man bei Drehung des Ringes I die aus der Combination zweier nicht centruter Platten entstehenden isochromatischen Curven 1). Auf Shnliche Weise werden Platten verschiedener Krystalle combinirt, um den positiven oder negativen Charakter ihrer Axen zu untersuchen.

Soll statt weißen Lichtes einsarbiges oder dichromatisches einsallen, so werden kleine Holzringe von 1 Zoll Durchmesser mit sarbigen Gläsern vor die Oessnung des polarisirenden Prisma e besestigt. Dichromatische Gläser zeigen, wenn das concentrirte Licht einer weißen

<sup>1)</sup> Um die vier in einauder geschlungenen Spiralen einer recht und links gewundenen Bergkrystallplatte zu erhalten, verhinde ich eine planconcav geschlissene rechts gewundene Platte mit einer plangeschlissenen eines links gewundenen krystalls.

Lampe auf sie fällt, bei zweiaxigen Krystallen die Verschiedenheit der optischen Axen für die verschiedenen Farben, bei einaxigen Krystallen hingegen schöne Abwechselungen verschieden gefärbter Ringe. Blaue Gläser, welche besonders die Enden des Spectrum hindurchlassen, geben, z. B. im Arragonit, die innere Curve in zwei verschiedenfarbige Räume getheilt und entsprechende Abanderungen innerhalb jedes Ringes; die beiden inneren Ringe im Kalkspath hingegen intensiv roth, umgeben von violetten, allmälig immer mehr in einander übergebenden Ringen, während, beleuchtet von einer durch Chlorstrontium gefärbten Weingeistslamme, die drei inneren Ringe violett sind, auf welche dann drei rothe folgen u. s. f. Durch Rubinglas erhält man schon sehr homogenes Roth, daher dunkle Ringe im rothen Gesichtsfeld. Die schönste Erscheinung zeigt eine mit Kochsalz oder salpetersaurem Natron gelbgefärbte Weingeistslamme. Die dunkeln Ringe und die Verbindungscurven der verschiedenen Ringsysteme von Arragonitzwillingen erscheinen dann im linearen und circularen Licht in größter Schärfe. Für Blau und Violett ist es am besten sich der Farben des Spectrum zu bedienen. Die Collectivlinse wird dann weggenommen, damit das Licht direct auf die Oeffnung des polarisirenden Prisma fällt.

Die in Fig. 3 Tal. V dargestellte Vorrichtung dient, um das Licht durch Spiegelung zu analysiren, und wird statt des analysirenden Prisma in den Ständer s, eingeschraubt. Die Schraube enthält bei u eine Hohllinse gleicher Brennweite. Der unbelegte, unter dem Polarisationswinkel geneigte Spiegel ist \(\frac{1}{4}\) Zoll lang und \(\frac{1}{4}\) Zoll breit.

Ucher die drei Stücke des Charnieres q ist auf der linken Seite der Fig. 1 ein Strich gezogen. Bilden die Theile dieses Striches eine gerade Linie, so ist die Stange be unter dem Polarisationswinkel gegen einen horizontalen Spiegel geneigt. Legt man k und v zur Seite, so

kann man das durch Spiegelung polarisirte Licht durch das Prisma oder den Spiegel in u linear oder vermittelst f circular analysiren. Um aber größere gekühlte Gläser in circular polarisirt einfallendem Lichte zu untersuchen bediene ich mich eines größeren Glimmerblattes als das in g ist, welches g, beissen mag, und in einen Holzring von 2 Zoll innerem Durchmesser, befestigt auf die durchgebende Schraube der Collectivlinse p, unmittelbar aufgeschraubt wird. Die Axe dieses Glimmerblattes liegt wie die des Blättehens in g, welches zu Seite gebogen ist. Die Hobllinse in u wird herausgenommen, und der die gekühlten Gläser tragende Ständer in die dem Auge am meisten zusagende Entsernung gebracht. Halt man die Gläser in der Hand, so kann man ohne Veränderung des Apparates die verschiedenen Erscheinungen des linearen und circularen Lichtes beobachten. Halt man das Glas zwischen die Collectivlinse und den Spiegel, so wird, wenn f und g, vorliegt, auf dem durch das analysirende Prisma verdunkelten Spiegel in einen gekühlten Würsel, Fig. 6 Taf. V, gesehen, und wenn der Würsel nm 45° gedreht ist, Fig. 7, also dieselben Erscheinungen als wenn beide Glimmerblätter fortgenommen waren. Zwischen beiden Glimmerblättern, deren Axen sich rechtwinklig kreuzen, erscheint Fig. 8, und zwar unverändert, wenn der Würsel in seinem Ringe gedreht wird. Fig. 9 ist dazu die complementare Figur, welche erhalten wird, wenn bei unveränderter Stellung der Glimmerblätteben das analysirende Prisma um 90° gedreht wird. Ist / zurtickgebogen, so erscheint die Modification der linearen Figur, welche circular polarisirt einsallendes Licht linear analysirt giebt. Von dieser, so wie von der bei circularer Analyse des linearen Lichtes, welche erfolgt, wenn der Würfel dicht neben der Collectivlinse sich befindet, wird man sich leicht eine Vorstellung bilden, wenn man sich die lineare Figur durch zwei senkrechte Linien in vier gleiche Quadranten zerlegt denkt, und die geraden

vom Mittelpunkt um ‡ Intervall entfernt, die ungeraden um so viel ihm genähert sich vorstellt oder umgekehrt diese entfernt, während jene genähert sind.

Will man Lampenlicht durch Spiegelung polarisiren, so ist es besser einen unter dem unveränderlichen Polarisationswinkel geneigten Spiegel auf der Collectivlinse selbst drehbar zu befestigen. Hat man das Instrument vorher mittelst des polarisirenden Prisma auf die Lampe eingestellt, so dreht man, nachdem das Prisma zur Seite gebogen und der Spiegel aufgesetzt ist, das Instrument, ohne seine Neigung zu verändern, um seinen lothrechten Ständer, bis man von Neuem in dem im Ring befindlichen Kalkspath dessen Ringsystem erblickt.

Statt Nicol'sche Prismen anzuwenden, kann man auch das Licht durch Absorption in Turmalinplatten oder durch accessive Refraction in Sätzen von Glasscheiben polarisiren. Diese werden in ühnlichen Fassungen in die Ständer geschraubt.

Um die Ablenkung der Polarisationsebene durch Refraction zu erhalten, werden die refrangirenden Körper in den Ständer s. gebracht. Die Ablenkung durch Reflexion kann bequem beobachtet werden, wenn man die Stange an einer bestimmten Stelle in einen Winkel umbiegen kann. Da dieser Versuch aber leicht auf andere Weise erhalten wird, so schien es mir unpöthig, deswegen den Apparat zu compliciren. Eben so kann man durch Hinzufügung einiger Linsen und Ständer den Apparat in ein polarisirendes Mikroskop mit noch größerem Gesichtsseld verwandeln! Da diese aber bei sehr wenigen Versuchen wünschenswerth seyn wird, die Zusammensetzung eines solchen Apparates aus einzelnen, auf einander passenden Ringen außerdem leicht ist, so habe ich diese bier weggelassen.

Wenn man ein sich erwärmendes oder abkühlendes Glas im polarisirten Licht zu untersuchen wünscht, so wird die prismatische Stange so in die Fassung h gesteckt, dass eine ihrer bisherigen Seitenslächen nach Unten zu liegen kommt. Alle Ständer besinden sich dann zur Seite der um 120° gedrehten horizontalen Stange, welche der Erwärmung durch eine zwischengestellte Lampe kein Hindernis darbietet.

Sieht man statt in das Prisma z in e hinein, so erhält man bei einer geringen Aenderung des Abstandes der Linse o genau dieselben Erscheinungen. Man kann also sämmtlichen Ständern in Beziehung auf die Collectivlinse auch die umgekehrte Ordnung geben.

Die Vorzüge des eben beschriebenen Apparates schei-

nen mir folgende zu seyn:

1) Seine Lichtstärke, welche so groß ist, daß im unverfinsterten Zimmer eine 12 Fuß entfernte und durch Kochsalz gelbgefärbte Weingeistslamme das Ringsystem des Kalkspaths in voller Deutlichkeit zeigt.

2) Die leichte Verwandlung der linearen Polarisation

in circulare und elliptische.

3) Die Entbehrlichkeit einer besondern Beleuchtungvorrichtung.

4) Die Größe des Gesichtsfeldes 1).

5) Die Reinheit der Farben, welche nur durch farb-

lose Krystalle erzeugt werden.

- 6) Die Wohlseilheit des Instruments, da es zugleich als Modell eines offenen Fernrohrs und als Mikroskop dient (die Collectivlinse ist das Objectiv des Fernrohrs, die Ständer s2, s3, s3 nehmen die Oculare auf, s4 wird der Ständer für die mikroskopischen Gegenstände).
- 7) Die leichte Ausführung aller einzelnen Veränderungen bei den verschiedenen oben beschriebenen Versuchen.
- 1) Um diels nicht zu verkleinern, muss der Arm f dicht an m sich vorbeibewegen, die cylindrische Fassung des polarisirenden Prisma nicht höher als 1 Zoll seyn.

Der Mechanicus Hirschmann bieselbst, dessen Nicol'sche Prismen in den Händen vieler Naturforscher sind, hat diesen Apparat nach meiner Angabe bereits in mehreren Exemplaren auf Bestellung ausgeführt. Der Preis desselben, wenn er als offnes Fernrohr und Mikroskopzugleich dienen soll, ist 60 Rthl.

#### Nachschrift.

Fig. 4 Taf. V stellt einen kleinen, aus einem einzigen Glasstück bestehenden apparat vor, welcher die Modificationen des Lichtes durch Reflexion vereinigt zeigt-Die einander parallelen Flächen ad und be stehen lothrecht auf den parallelen Flächen ac und bd, hingegen int ab gegen ad und cd gegen bd unter 45° geneigt. Senkrecht auf ad fallendes Licht wird daber, nachdem es von ab und cd reflectirt worden, aus bd austreten. Die den Raum totaler und theilweiser Reflexion begränsenden prismatischen Bogen schneiden einander daher wie In der danebenstehenden Zeichnung. Im Raum m ist das Licht nach zweimaliger totaler Reflexion unpolarisirt, in den Räumen o und n senkrecht auf einander polariirt, im Raum p hingegen theilweis polarisitt einfallendes Licht im Sinne der zweiten Reflexion geändert. Das Licht des Raumes m unterscheidet sich von dem aus einem Fresnel'schen Parallelopiped dadurch, dass die Ebenen der zweimaligen Reflexion lothrecht auf einander stehen, statt dass sie dort zusammenfallen.

Die Erscheinungen gekühlter Gläser in circularem Licht sind noch nicht näher, die gepresster Gläser noch gar nicht beschrieben, daher einige Worte über diese. Bei circularer Analyse verbalten sich volle gekühlte Cylinder wie Kalkspathplatten. Sie zeigen das Ringsystem ohne Kreuz, bei linearer Analyse in den Quadranten verschoben. Eben so verbalten sich die schross abgesetzten dem innern schwarzen Ringe concentrischen Farbenringe hohler Cylinder. Das Kreuz in dreiseitigen Platten besteht

aus vier schwarzen Punkten (bei zwei auf einander gelegten Platten aus vier Dreiecken), welche, durch bellgrave Schatten verbunden, ein Y bilden. In sechs- und achtseitigen Platten wird der schwarze Centraltleck ein sechs- und achtseitiger Stern, während die Farben der Ecken sich zu einer sehr regelmälsigen Umschließung orduen, besonders wenn durch Drehung des analysirenden Prisma die Mitte weiß wird; die Figuren gekühlter Würfel sind Fig. 8 und 9 Taf. V abgebildet. Die isochromatischen Linien rechtwinklig gekreuzter parallelopipedischer Platten bleiben ihrer Form nach denen im linearen Lichte gleich, welche erscheinen, wenn die Polarisationsebene den rechten Winkel zwischen den Platten halbirt. Alle Figuren bleiben unverändert, wenn man die Gläser bei circularer Polarisation und Analyse in ihrer Ebene dreht.

Durch ungleiche Abküblung entstandene Unregelmifsigkeiten der Figuren zeigen sich im eireularen Licht besonders bei dünnen Platten, oft selbst bei denen, welche im linearen regelmässig erschienen, doch babe ich auch gerade das Entgegengesetzte, und zwar bei einer sechsseitigen Platte, beobachtet.

Ein durch unwickelten Messingdraht zusammengepresster Cylinder <sup>2</sup>) verhielt sich wie ein gekühlter. Quadratische und kreissörmige Platten diametral durch eine Schraube gepresst, zeigen zwischen den an den Angrisspunkten der Schraube entstehenden Ringen eine sarbige Verbindung ohne Kreuz. Liegt die Compressionsaxe in der Polarisationsebene des geradlinig polarisirt einsallenden Lichtes, so ist auch hier die Figur in den Quadranten verschoben, wenn das Licht eineular analysirt wird.

<sup>1)</sup> Diese Anwendung der Wober'schen Pressungsmethode des Glases auf Polarisationserscheinungen hat mir ihr. Prof. Mitachertich gezeigt. (Vergl. d. Annal. Bd. XX S. 1.)

# VI. Ueber die Farbenzerstreuung in einem und demselben Mittel; con Hrn. Amici.

[Gegenwärtiger Aufsatz ist ein Auszug aus einer Abhandlung über die Verfertigung achromatischer Fernrühre ohne Linsen, welcher Hru. Werhulst vom IIrn. Amici mitgetheilt, und von Ersterem in den Anhang zu der gemeinschaftlich von ihm und IIrn. Quetelet besorgten franz. Uebersetzung der Herschelsschen Optih aufgenommen worden ist.]

Nach der Annahme der Physiker ist die Dispersion der Farben in einem und demselben brechenden Mittel constant, d. h. bei einer und derselben Substanz entsprechen gleichen Refractionen gleiche Dispersionen. Es ist diefs eins der Grundgesetze, auf welche sich die Theorien der berühmtesten Mathematiker stützen, die sich mit dem Achromatismus beschäftigt haben, und man hat daraus gefolgert, es sey bei Anwendung einer einzigen brechenden Substanz unmöglich, das Licht durch Refraction ohne Zersetzung abzulenken. Ich habe indefs gefunden, dass die Dispersion, welche aus mehr als einer Refraction erfolgt, keineswegs constant ist, sondern verschieden nach der Neigung der Strahlen, die auf die Fläche eines Prisma einfallen.

Ein Lichtstrahl kann so auf ein Prisma einfallen, daßer mit beiden Flächen gleiche Winkel macht. Bekanntlich ist dann die Totale Refraction ein Minimum, und jeder andere Strahl, der entweder gegen die Kante oder die Grundfläche des Prisma stärker neigt als der ebengenannte Strahl, erleidet eine größere Ablenkung. Zahlreiche Versuche haben mich nun die bis dahin unbekannte Eigenschaft gelehtt, daß wenn der einfallende Strahl nach Seite der Kante neigt 1), die Dispersion stär-

<sup>1)</sup> Die Neigung gegen die Kante oder gegen die Grundstehe ist immer auf den Strahl bezogen, der die bleinste Ablenkung er-Poggendorss's Annal. Bd. XXXV 39

ker ist als die, welche man erhält, wenn man das Prims so dreht, dass dieselbe Refraction bewirkt wird, der Strahl aber mehr gegen die Grundsläche neigt.

Noch befremdender scheint es, dass ein Strahl, der zu einem ersten Prisma binausgetreten ist, so abgeändert wird, dass er die umgekehrte Eigenschaft erlangt, d. h. wenn zum den zum ersten Prisma ausfahrenden Strahl mit einem zweiten Prisma ausfängt, so ist die Farbenterstreuung größer, falls der Strahl sich der Basis nähert, und kleiner im umgekehrten Fall.

Man kann diels Gesetz auch auf folgende Weise ausdrücken: Wenn gleiche Ablenkungen des Spectrums entsprungen sind aus ungleichen Ablenkungen der Strablungen an den beiden Flächen des Prismas, so sind die farbigen Räume größer, sobald die von der Histerfläche bewirkte Ablenkung größer ist, als die von der Vorderfläche erzeugte. Dieser Satz ist nur unter der Bedingung wahr, daß der einfallende Straht zuvor keine Brechung erlitten hat. Sonst sind die farbigen Räume kleiner.

Diess Gesetz geht aus solgenden Versuchen hervor, die Jeder, der gut geschlissene Prismen besitzt, leicht wiederholen kann.

Versuch 1. Ein Prisma von englischem Kronglase und dem brechenden Winkel 20° 6', so gerichtet auf einen Gegenstand, dass der einsallende Strahl gleiche Neugung hatte, wie der aussahrende in Bezug auf die brechenden Ebenen, wurde durch ein dicht vor das Auge gehaltenes Prisma aus französischem Spiegelglase von 6° 15' achromatisirt, sobald die auf letzteres einsallenden Strablen gegen die Grundsläche desselben neigten. Die Refraction durch beide Prismen war Null, d. h. die beiden Prismen brachen gleich stark, der Gegenstand erschien achromatisch und verkürzt.

leiden würde; wenigstens wenn nicht ausdrücklich das Gegestheil angegeben ist.

Versuch 2. Mit denselben Prismen. Der auf ersteres einfallende und gegen dessen Basis neigende Strahl wurde durch das zweite corrigirt, dessen Basis er sich noch mehr näherte. Die Refraction war im ersten Prisma stärker. Der Gegenstand erschien verkürzt.

Versuch 3. Dieselben Prismen, nur ihren Ort gegen einander vertauscht. Der auf das erste Prisma einfallende und gegen dessen Kante neigende Strahl wurde beim Einfallen auf das zweite, unter einer der Emergenz gleichen Incidenz achromatisirt. Die Refraction war Null, der Gegenstand erschien verlängert.

Versuch 4. Dieselben Prismen. Der einfallende Strahl, noch mehr gegen die Kante des ersten Prismas neigend, wurde, beim Eintritt in das zweite, durch eine größere Neigung gegen die Kante corrigirt. Die Refraction war größer im zweiten Prisma; der Gegenstand erschien verlängert.

Versuch 5. Ein Prisma aus weissem venetianischen Glase und von 28° 12' wurde combinirt mit einem andern Prisma aus Kronglas von 20° 6', welches letztere sich auf Seite des Auges befand. Wehn am ersten Prisma die Incidenz der Emergenz gleich gemacht wurde, und beim zweiten Prisma der einfallende Strahl gegen die Basis neigte, waren die Farben compensirt und der Gegenstand erschien verkürzt. Die Refraction war alsdann im ersten Prisma stärker.

Versuch 6. Die beiden eben genannten Prismen. Der einfallende Strahl gegen die Basis des ersten Prismas geneigt, wurde corrigirt, wenn er dem zweiten unter einer Incidenz begegnete, die ihn gegen die Basis desselben neigen machte. Die Refraction war im ersten Prisma größer, und der Gegenstand schien verkürzt.

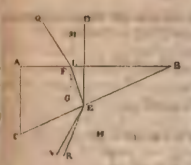
Wenn man das erste Prisma unbewegt liefs, und das zweite so neigte, dass es eine gleiche Refraction erzeugte, zugleich aber der auf dasselbe einfallende Strahl gegen dessen Kaute neigte, so wurde die Dispersion dieses Prismas schwächer.

Versuch 7. Dieselben Prismen, wie beim letzten Versuch. Der einfallende Strahl, gegen die Kante des ersten Prismas geneigt, wurde durch das zweite Prisma eorrigirt, sobald der auf dasselbe einfallende gegen dessen Kante nelgte. Der Gegenstand war verlängert und die Refraction stärker im zweiten Prisma.

Blieb das erste Prisma unverrückt, und wurde das zweite geneigt, damit der auf dasselbe einfallende Strahl gegen dessen Basis neigte, so war bei gleicher Refraction in den beiden Fällen die Dispersion des Lichtes größer.

Versuch 8. In zwei gleichen Prismen aus gleicher Substanz ist, unter gleichen Incidenzen, der gegen die beiden Kanten geneigte Strahl bei seiner Emergenz gefärbt, und die Dispersion ist größer in dem Prisma, welches dem Gegenstand näher liegt. Der Gegenstand nat verlängert.

Wiewohl die Veränderlichkeit der Dispersion des Lichts in einem und demselben Mittel scheipt auf den ersten Anblick ein eigenthümliches, von den zewühnlichen Gesetzen der Farben-Entstehung im Prisma unabhangiges Phanomen zu seyn, so ist sie dennoch eine enmittelbare Folge von der Theorie der Refraction, und wenn ich sie als eine neue Eigenschaft des Lichts betrachte, so geschieht es alleinig darum, weil sie niemals von den Physikern beobachtet worden ist. Um zu zeigen, wie man die durch meine Versuche gegebenen Resultate aus der Theorie berleiten könne, und vor allem, um zu beweisen, dass gleiche Refractionen ungleiche Dispersionen erzeugen müssen, je nachdem der einfallende Strahl gegen die Basis oder gegen die Kante des Prismas neigt, ist es hinreichend, die Dispersionen für diese beiden Fälle zu berechnen.



Gesetzt also es falle auf ein Glasprisma ABC, senkrecht zur Ebene AB, ein weißer Strahl DE ein. Bei Ankunft an der zweiten Fläche BC unter der Incidenz FED (von z. B. 30°) wird dieser Strahl gebrochen werden, und in den Rich-

tungen ER und EV ausfahren. ER bezeichnet die Richtung der rothen oder wenigst brechbaren Strahlen, und EV die Richtung der violetten oder meist brechbaren. Der Winkel VER ist der Dispersionswinkel, der bestimmt werden soll. Nun ist beim Uebergang des Lichts aus Glas in Lust das Verhältnifs des Incidenzsinus zum Refractionssinns für die rothen Strahlen wie 50:77, wind für die violetten wie 50 zu 78. Daraus folgt:

sin 30° : sin REH :: 50 : 77 sin 30° : sin VEH :: 50 : 78

$$\sin REH = \frac{77 \cdot \sin 30^{\circ}}{50} \; ; \; \sin VEH = \frac{78 \cdot \sin 30^{\circ}}{50} \; ;$$

folglich:

REH=50° 22' VEH=51° 16'.

Der Dispersionswinkel ist also:

Gesetzt nun es salle (in vorhergehender Figur) ein Strahl RE von weissem Licht auf die Fläche CB des Prismas unter dem Incidenzwinkel REH ein. Indem er gebrochen wird, zerfällt er in rothe Strahlen, welche offenbar die Richtung ED einschlagen, und in violette Strahlen, welche in der Richtung EL fortgehen. Die letzteren, nachdem sie unter der Incidenz ELG au der Fläche AB angelangt sind, sabren aus, und bilden den Refractionswinkel QLM, welcher nun den Dispersionswinkel vorstellt.

Da nun der Winkel REH=50° 22' ist, so hat mansin 50° 22' : sin FEL :: 78 : 50

oder:

$$sin FEL = \frac{50 \cdot sin 50^{\circ} 22'}{78}$$

und

folglich:

$$LED = FED = FEL = 30^{\circ} - 29^{\circ} 35' = 25'$$
.

Aber:

$$ELG=LED=25'$$
.

Also:

Diess giebt:

$$\sin QLM = \frac{78 \cdot \sin 25'}{50}$$

und QLM=39'.

Dieser große Unterschied (von 15') zwischen den Dispersionswinkeln QLM und VER zeigt, wie viel stärker die Färbung seyn muß, wenn der einfallende Strahl auf Seite der Kante neigt, als wenn er umgekehrt auf Seite der Basis neigt. Ein Flintglasprisma würde einen noch beträchtlicheren Unterschied gegeben haben. Um den Dispersionsunterschied, der aus einem Incidenzunterschied entspringt, auf eine allgemeine Weise auszudticken, bezeichnen wir mit

A den Winkel, unter welchem der äußerste rothe und der äußerste violette Strahl bei ihrem Austritt aus einem Prisma, dessen brechender Winkel a ist, gegen einander neigen;

m das Brechungsverbältnis der Strahlen von mittlerer Brechbarkeit;

m+dm das Brechungsverhältnis der violetten Strablen, m-dm das der rothen Strablen;

r den Refractionswinkel der mittleren Strahlen an der Vorderstäche des Prismas, d. b. der dem Object zugewandten Fläche desselben; r' den analogen Winkel an der Hintersläche. Wir haben alsdann für den Werth von Δ:

$$\Delta = \frac{2dm \cdot \sin a}{\cos r \cdot \cos r'}$$

Deu Beweis dieser interessanten Formel findet man in den » Untersuchungen über verschiedene Punkte der Analysis des Unenduchen« des Paters Gregorio Fontana, Pavia 1793.

Bezeichnet, man mit i den Incidenzwinkel, welcher dem Refractionswinkel r entspricht, so hat man:

**жогац**я:

$$\sin r = \frac{\sin i}{m}$$
.

Allein  $\cos r = \sqrt{1 - \sin^2 r}$ ; substituirt man also diesen Werth, so kommt:

$$\cos r = \sqrt{1 - \frac{\sin r}{m^2}},$$

und weil auch  $\cos r' = \sqrt{1 - \sin^2 r'}$ , folgt dann:

$$\Delta = \frac{2 dm \cdot \sin a}{\sqrt{1 - \frac{\sin^2 i}{m^2}} \cdot \sqrt{1 - \sin^2 r'}}$$

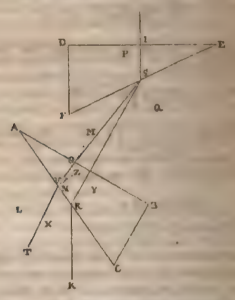
$$= \frac{2 m dm \cdot \sin a}{\sqrt{(m^2 - \sin^2 i)(1 - \sin^2 r')}}$$

Indess ändert sich die totale Deviation (Refraction) nicht, wenn man die erste Incidenz i zur zweiten Refraction r' macht, und umgekehrt. Denn bekanntlich ist die totale Deviation =i+r'-a. Indess wenn man eine solche Umkehrung vornimmt, für den Fall dass i nicht r' gleich ist, so verändert sich  $\Delta$ , wie klar aus obiger Formel bervorgeht. Ueberdiess ist m und folglich  $m^2$  größer als Eins, und daher wird das Product

 $(m^2 - \sin^2 i)(1 - \sin^2 r')$ 

desto größer als i mehr r' übertrisst. Der Werth von  $\Delta$  wird also größer als der, welcher aus der Hyputhese i < r' hervorgehen würde. Erwägt man nun, dass die Annahme i < r' nichts anders heißet, als die Voraussetzung machen, der einfallende Strahl neige gegen die Kante des Prismas, so wird man durch diesen allgemeinen Beweiseinsehen, dass der bereits über die Veränderlichkeit der Dispersion, für den Fall einer mehrmaligen Brechung des Lichts, ausgestellte Satz richtig ist.

Um uns von dem Gange des durch zwei Prismen gebrochenen Lichtes Rechenschaft zu geben, wollen wir voraussetzen, ein Strahl IS weißen Lichts falle senkrecht



zur Fläche DE auf das Prisma DEF ein, PQ sey senkrecht auf EF gezogen, SR bezeichne die Richtung des gebrochenen rothen Strahls und SV die des violetten. Man nehme pun ein zweites Prisma, aus gleicher Sub-

stanz wie das erste versertigt, und vom Winkel A=E; es sey so gestellt, dass der rothe Strahl die Fläche AB rechtwinklich tresse. Dieser Strahl, nachdem er unter der Incideuz  $SR \ Y = PSI$  an der Fläche AC angelangt ist, wird nach RK gebrochen werden, parallel mit der ursprünglichen Richtung IS, weil der Winkel ISR dem Winkel SRK gleich seyn muss. Diese gilt aber nicht von dem violetten Strahl SV, weil er schies auf die Ebene AB stösst. Er wird nach OV neigen, gegen das Perpendikel MN, um nach der Brechung nn der zweiten Fläche AC in der Richtung VT fortzugehen, und sich also vom Perpendikel LZ zu entsternen.

Es bleibt nun noch zu sehen, welche Neigung der Strahl VT in Bezug auf RK annimmt, nachdem er die angezeigten Ablenkungen erlitten hat. Durch den Vergleich der rothen und violetten Strahlen erkennt man nun, ob die totale Refraction beider Prismen Null sey, wenn die Farben dispergiren oder nicht.

Um diesen Vergleich zu erleichtern, sey Winkel PSI=SRY=i, ferner m-dm:1 das Verbültniss des Incidenzsinus zum Refractionssinus für das Roth, m+dm:1 dasselbe Verbältnis für das Violett, Winkel QSR=XRK=r, und Winkel QIV=v. Dans hat man:

$$sin i : sin r :: 1 : m - dm$$

woraus:

$$\sin r = (m - dm)\sin i \tag{1}$$

Nennt man nun  $\Delta$  den Winkel MOS = OSR und  $\Delta'$  den Winkel VON, so erhält man:

$$\sin \Delta : \sin \Delta' :: m + dm : 1$$
,

und, wegen der Kleinheit der Winkel & und &':

$$\Delta:\Delta'::m+dm:1,$$

woraus:

$$\Delta' = \frac{\Delta}{m + dm}.$$

Setzt man aber OVZ = i' and LVT = v', so folgt:

$$i'=i-\Delta'=i-\frac{\Delta}{m+dm}$$

und überdieß:

$$sin\left(i-\frac{\Delta}{m+dm}\right): sin v':: 1: m+dm$$

woraus foigt:

$$\sin v' = (m + dm) \sin \left(i - \frac{\Delta}{m + dm}\right) \dots (11)$$

Berechnet man nun die Winkel r und o', d. h. XRK und LVT mittelst der Formeln I und II, so wird man finden, dass der erstere immer den letzteren übertrist. Mithin sahren die violetten Strahlen keineswegs parallel den rothen aus, vielmehr wird eine Dispersion stattsinden, ohne dass das Bild des leuchtenden Punkts, durch Vermittlung der rothen Strahlen gesehen, abgelenkt erscheint. Da der violette Strahl VT mehr als der rothe RK gegen die Kante A neigt, so wird die Dispersion beim ersten Prisma DEF stärker seyn. Dies stimmt mit dem Versuch 8.

Um ein Beispiel zu geben, sey  $i=30^{\circ}$  und jedes der Prismen von Flintglas. Für dieses Glas is m=1,580. dm=0,015, sin r=1,565.  $sin 30^{\circ}$  und  $r=51^{\circ}$  29', ferner sin i: sin v:: 1: m+dm, d. h. sin v=(m+dm) sin i=1,595  $sin 30^{\circ}$ . Daraus bat man:

also:

$$b-r=\Delta=1^{\circ} 25'$$

und ferner:

$$\sin v' = 1,595 \cdot \sin \left( 30^{\circ} - \frac{1^{\circ} 25'}{1,595} \right)$$

woraus:

$$v' = 50^{\circ} 54'$$
.

Der Dispersionswinkel r-v', nach dem Durchgang durch die beiden Prismen, wird also 35' seyn, ohne dass das Bild von der Stelle geschoben ist.

Denkt man sich das Prisma ABC um seine Axe gedreht, bis die AB der Fläche FE parallel geworden, so ist leicht zu ersehen, daß, bei einer solchen Stellung, die Strahlen RS und SV bei ihren Austritt aus der Fläche AC unter sich und mit dem Strahl IS parallel seyn müssen. Alsdann ist also die totale Refraction Null, wie die Dispersion.

Bemerken wir überdiess, dass in diesem Fall das Lichtbündel, welches auf die Fläche AB des zweiten Prismas einfällt, gegen die Basis BC neigt, während im vorgehenden Fall dasselbe Bündel gegen die Kante neigte. Daraus kann man folgern, dass Theorie und Beobachtung übereinstimmend beweisen, dass die Dispersion in einem zweiten Prisma größer sey, wenn der auf dasselbe fallende Strahl gegen die Basis noige, als im umgekehrten Fall. Allein um sich noch mehr von dieser Wahrheit zu überzeugen, braucht man nur zu erwägen, dass man für ein einziges Prisma schon auf allgemeine Weise bewiesen hat, dass die Dispersion desto größer ist, je mehr der einsallende Strahl gegen die Kante neigt. Allein diese Lage des einfallenden Strahls entspricht immer der des ausfahrenden, gegen die Basis geneigten Strahls. Wenn also ein Lichtstrahl, der durch Brechung in einem ersten Prisma zerlegt worden ist, durch ein zweites, gegen das erstere umgekehrt liegende Prisma geht, so wird er, vermöge des Satzes von der Wechselseitigkeit, im entgegengesetzten Sinne zerstreut, und zwar am leichtesten, wenn er die Vorderfläche des zweiten Prismas unter einer Neigung trifft, die ihn der Basis dieses Prismas näher bringt.

Ossenbar ist nun die gewöhnliche Farbentheorie hinreichend, um mit der größsten Leichtigkeit zu erweisen,
dass die achromatische Refraction durchaus nicht mehr
als eine einzige brechende Substanz erfordert. Indes,
obwohl diese Theorie, von Newton an bis auf unsere
Tage, von so vielen großen Mathematikern und berühm-

ten Optikern cultivirt worden ist, so ist doch die von mir nachgewiesene Eigenschaft nicht bloß unbekannt geblieben, ja sogar für unmöglich gehalten, wie sie es noch seyn würde, wenn mich nicht einige Versuche, die ich zu anderem Behufe austellte, dieselbe bätten entdekken lassen. Es ist dieß ein Beispiel mehr zu so vielen anderen, um zu zeigen, daß in der Physik die Erfahrung sich nicht immer durch die Theorie entbehrlich machen lasse, um alle die eine Erscheinung begleitenden Umstände zu entschleiern 1).

### VII. Ueber die Theorie des Siedens.

(Aus einem Schreiben des Hen. Directors Prechtl.)

Wien, 31, Juli 1835.

- Zu meinen Bemerkungen über die Temperatur des Dampses beim Sieden von Salzauslösungen, welche in dem 5. Heste Ihrer Annalen enthalten sind, haben E. W. in einer Note den Ausspruch hinzugesügt, dass sich die dort ausgestellten mit der Ersahrung übereinstimmenden Sätze keineswegs, wie ich glaube, aus der bisherigen Theorie der Dampsbildung herleiten lassen, welche vielnehr sordere, dass, wenn eine Auslösung bei 150° C. siede,
- 1) Hr. Amici thut hier offenbar den Dioptrikern Unvecht; die Farbenausbebung mittelst aweier oder mehrer Linsen aus Einem Glase ist keineswegs von ihnen gans unbeschtet und unbenutzt geblieben; nur haben sie dieselbe auf die Construction der ausammengesetzten Oculare eingeschränkt, für welche sie, wie es scheint, zuerst von Boscovich (durch die Huyghema'schen Doppel-Oculare darauf aufmerksam gemacht) nachgewiesen ist, und, seit Dolland, Ramaden, Fraunhofer von allen hentigen künstlern angewandt wird. (Am vollständigsten under man den Gegenstand in Littenw's Dioptrik erörtert.) Dennsch dürfte der Aufsatz des Ilm. Amici nicht ohne Nutzen seyn.

auch der aus ihr entwickelte Wasserdampf, der sich in einer Blase etc. über derselben befinden soll, die Temperatur von 150° bei 28" haben müsse. Erlauben Sie mir zu bemerken, dass dieser Satz der Natur der Sache nach nur für jene Flüssigkeiten richtig sev und sevn könne. deren Dämpfe bei ihrer Condensirung wieder zu derselben Flüssigkeit werden, z. B. Wasser, Terpenthinöl etc. keineswegs aber für solche Flüssigkeiten, aus denen die entwickelten Dämpfe nur einen Theil der vorigen Zusammensetzung bilden. Diese Dämple werden sich durchaus rücksichtlich ihrer Temperatur so verhalten müssen, als waren sie bei 28" aus ihrer eignen Flüssigkeit entstanden, in welche sie durch Condensirung übergehen. Denn es ist eine wesentliche, durch die Erfahrung vollkommen bestätigte Eigenschaft der Dämpfe, daße, wenn sie in ihrem Maximum der Dichtigkeit und der dazu gebörigen Temperatur in einen Raum ausströmen, in welchem sie eine, proportional dem Drucke, größere Ausdehnung anzunehmen fähig sind, die Verminderung ihrer Elasticität und Temperatur in der Art erfolgt, dass die Temperatur des ausgedehnten Dampfes dicienige ist, welche der Elasticität dieses Dampfes im Maximo der Dichtigkeit entspricht. Strömt z. B. I K. F. Dampf von 28° und 100° C. in ein Gefäss von 9 K. F. aus, ohne dass Wärme nach außen entweicht, so wird die Elasticität des Dampfes nach der Ueberströmung = 35" = 2",8, folglich nach den Tafeln seine Temperatur = 46 ½ °, und dieser Dampf befindet sich gleichfalls im Maximo seiner Dichtigkeit. Wenn also aus einer bei 28" siedenden Salzauflösung reiner Wasserdampf entweicht, und sieh augenblicklich in einer Blase aushält, so hat dieser Dampf, die Temperatur des vorher in der Auflösung gebundenen Wassers mag such noch so hoch gewesen seyn, doch nur bei dem Drucke von 28" die Temperatur von 100° C., weil der Dampf, er mag bei seiner Trennung von dem Salze auch noch so dicht gewesen seyn, doch in

dem Augenblicke, als er in die Gegenwirkung des Luftdruckes tritt, sich so ausdehnt, dass er bei 28" die Tenperatur von 100° C. annimmt, eben so als wenn er aus reinem Wasser entstanden wäre. Bleibt die Blase liegere Zeit über der Kochsalzlösung stehen, so ist es wohl möglich, dass der Dampf in derselben sich in Folge der Warmeleitung bis auf 150° C. erhitzt und ausdehnt; allein dieses ist eine Wirkung anderer Art, die nicht bieher gehört. Es ist demnach, wie ich gesagt habe, hier allerdings der äbuliche Fall vorbanden, als wenn Dampf von böherer Spannung in die Atmosphäre ausströmt, oder noch übereinstimmender ist der Fall, wenn in einem verschlossenen ganz angefüllten Gefässe Wasser auf 150° oder 200° C. erhitzt, und dann eine Ausströmung durch eine kleine Oellnung bewirkt wird; in dem Augenblick. als der dichtere Dampf oder das heiße Wasser in Reaction mit der Atmosphäre tritt, nimmt der Dampf, indem et ausströmt, die Temperatur von 100° bei 28" au. Bei den Hydraten ist derselbe Vorgang, z. B. bei der Entwässerung der Schwefelsäure.

Uebrigens ist, so viel ich einzusehen vermag, die richtige Theorie der Dampsbildung, wie sie der Ersabrung entspricht, im Wesentlichen wohl nur solgende:

1) Nehmen wir Wasserdampf von 0° C., welchem ein Druck von 0",132 zugehört, und wovon Ein Pfund 4785,6 K.F. enthält (nach der in dem Artikel. Dampf, meiner technologischen Encyclopädie mitgetheilten Tafel), und stellen uns denselben in einem Raum von 73,14 K.F. zusammengepreist vor, in der Art, dass von der durch die Zusammendrückung entwickelten Wärme nichts nach aussen verloren gehen kann, so erhält dieser Dampf (den Versuchen gemäß) eine Elasticität von 11",05 bei einer Temperatur von 75° C. Diese Elasticität muß als entstanden betrachtet werden: a) durch die Zusammendrükkung der 4785,6 K.F. in den Raum von 73,14 K.F.; die auf diese Art nach dem Mariotte'schen Gesetze

entstehende Elasticität ist

$$=\frac{4785.6\times0,132}{73.14}=8^{\circ},63.$$

b) Durch die Ausdehnung oder vermehrte Elasticität dieser zusammengedrückten Dampfmasse mittelst der Wärme, welche durch die Zusammendrückung (wie bei allen gasartigen Flüssigkeiten) frei geworden ist, und welche die sensible Wärme des Dampses ausmacht, die zu seinem Bestehen bei dieser Temperatur und Dichtigkeit nothwendig ist. Diese Elasticität ist, wenn die Ausdehnung, wie bei den Gasarten, für 1° C. = 0,00375 beträgt, = 8",63 ×75°×0,00375=2",42; folglich ist die ganze Elasticität = 8".63+2".42=11".05. Allgemeiner ausgedrückt sey; die Größe der Zusammendrückung des Dampfes bei einer bestimmten Temperatur, um 1º Wärme zu entbinden = A, die constante Größe der Ausdehnung durch 1º Wärme =n, die Elasticität des Wasserdampfes bei 0º =a, die Elasticität des Dampses bei der Temperatur 1=c, so ist:

 $c = a(1 + \Delta t + nt)$ .

Die Größe von  $\Delta$  wächst mit der Temperatur, d. i. je größer die Temperatur oder Elasticität des Dampses (im Maximo der Dichtigkeit) wird, desto größer wird die Zahl, welche anzeigt, um wie viel dieser Damps zusammengedrückt werden müsse, um 1° Wärme zu entbinden. Drückt man mit Beisügung der Constanten aus den Versuchen den Werth von  $\Delta$  in einer Function von t aus, so enthält die obige Formel das physikalische Gesetz sür die Elasticität des Dampses.

- 2) Die Elasticität des Dampses (im Maximo der Dichtigkeit) hängt also nur allein von seiner Temperaturah. Die Größe Δt bestimmt das Verhältniss seiner Dichtigkeit, und nt bezeichnet die vermöge der aus der Verdichtung entstandenen Wärme bewirkte Elasticitätsvermehrung.
  - 3) Die Elasticität des Damples wächst daher mit der

Temperatur in einem stärkeren Verhältniss als die Dichtigkeit, und zwar im Verhältnisse der Größe nt.

- 4) Dasselbe Gewicht Dampf enthält also für irgend eine Temperatur oder Dichtigkeit dieselbe Meuge Wärme; bloß das Verhältnis der Werthe von  $\Delta t$  und nt ändert sich. Bei dem dichteren Dampf ist eine größere Menge der ursprünglichen Wärme ausgepresst oder sensibel, daher die latente Wärme geringer, bei dem dünneren Dampf findet das Umgekehrte statt. Die Summe beider ist sich bei allen Temperaturen gleich.
- 5) Das Verhalten in 1) gründet sich auf die Voraussetzung, das bei der Ausdehnung oder Verdichtung der Dämpse keine Wärme entweiche. In diesem Falle lassen sie sich beliebig ausdehnen und zusammendrücken, ohne dass eine Condensirung erfolgt; weil im letzten Falle die Zusammendrückung dem Dampse die sensible Wärme verschafft, die zu seinem Bestehen nöthig ist. Kann dagegen Wärme in die Umgebung entweichen, so erfolgt die Condensirung so lange, bis die Temperatur des Dampses mit jener der Umgebung in's Gleichgewicht gekommen ist, oder die Wärmeableitung aushört, wo sodann Damps von der zuletzt vorhandenen Temperatur zurückbleibt. Durch das Zusammendrücken condensirt sich der Damps also nur dann, wenn durch die Verdichtung entbundene Wärme in die Umgebung übergehen kann.
- 6) Die Temperatur, mit welcher sich die Dämple aus einer homogenen, ohne Rückstand verdampfenden Flüssigkeit entwickeln, ist der Temperatur dieser selbst gleich, und ihre Elasticität dieser Temperatur entsprechend. Uebertrifft diese Elasticität den äußeren Luftoder Dampfdruck, so erfolgt das Sieden. Ist die Temperatur unter dem Siedepunkte, so verbreitet sich der Dampf mit der dieser Temperatur zugehörigen Elasticität durch die Luft, wenn diese noch keinen Dampf derselben Art enthält, wie durch einen leeren Raum; ent-

hält sie bereits Dampf derselben Art, so kann die Dampfentwickelung (Verdunstung) nur bei einer Temperatur oder Elasticität stattlinden, welche jene des über der Flüssigkeit liegenden oder in der Lust verbreiteten gleichartigen Dampses übertrisst. Die Elasticität der mit dem neuen Dampse gemischten Gas- oder Dampsarten ist dann die Summe der Elasticitäten der einzelnen Gas- oder Dampsarten, aus den das Gemisch besteht. (Dalton.)

7) Beim Sieden einer zusammengesetzten Flüssigkeit, als einer Salzauflösung, haben die sich entbindenden Wasserdämpfe dieselbe Elasticität und Temperatur, wie aus siedendem Wasser, unter demselben äußeren Drucke, indem diese Temperatur von dem Siedepunkte der Flüssigkeit unabhängig und nur von dem äußeren Drucke abhängig ist, wie bereits oben gezeigt worden. Bei der Verdunstung unterhalb des Siedepunkts liegt die Temperatur der Dämpfe um so viel unter der Temperatur der Flüssigkeit als der Siedepunkt des Wassers unter dem Siedepunkte der Salzauflösung; die Temperatur der Dämpfe ist hier also von dem Siedepunkte der Auflösung abhängig.

8) Aus der Betrachtung der obigen Formel ergiebt sich, dass dieselbe, wenn sür α der gehörige Werth substituirt wird, sür Dämpse verschiedener Art gültig sey, vorausgesetzt, dass die, bestimmten Temperaturen zugebörigen, Werthe von Δ sür diese verschiedenen Dämpse gleich seyen. Dieses ist die Dalton'sche Regel, dass sür gleiche Temperaturen über oder unter dem Siedepunkte den Dämpsen aller Flüssigkeiten gleiche Elasticitäten zugehören. Man sieht hieraus, bis zu welchem Grade sie richtig oder genau seyn könne. Für die Dämpse einiger Flüssigkeiten mögen die Werthe von Δ wenig verschieden aussallen, und sür diese wird die Regel passen, wie ich bereits in meinem vorigen Schreiben gezeigt habe; dass aber diese Werthe sür die Dämpse aller homogenen Flüssigkeiten mit hinreichender Genauigkeit

dieselben seyen, lässt sich nicht behaupten, vielmehr bezweiseln, da die chemische Constitution der Dämple bier in's Spiel zu treten scheint.

9) Dass die Dämple durch Wärme sich auf dieselbe Art wie Gasarten ausdehnen, oder bei bleibendem Umfange ihre Elasticität vermehren, ist gleichfalls in obiger Formel enthalten. Außerhalb der Berührung mit ihrer Flüssigkeit dehnen sich die Dämpfe durch Wärme bis zu jedem Grade aus; indem sie in dem Maafs ihre Dichug keit vermindern. In diesem ausgedehnten oder verdünn ten Zustande verhalten sich die Dämpse bis zu der Granze ihrer größten Dichtigkeit, von welcher an sie ausgedehnt wurden, wie die Gasarten, indem sie sich nach demselben Gesetze durch Wärme ausdehnen, durch Kälte zusammenziehen, und ihre Elasticität nach demselben Gesetze durch Zusammendrückung vermehren. Hieraus folgt. dass die Gasarten nichts anders seyen als Dämpse, welche solchen tropfbaren Flüssigkeiten zugehören, deren Siedepunkt (unter dem atmosphärischen Drucke) mehr oder weniger bedeutend tiefer liegt als die gewöhnlichen oder küpstlicher Weise hervorzubringenden Kältegrade. oder mit anderen Worten, die Gasarten sind bei relativ hoben Temperaturen expandirte Dample. Z. B. das schwesligsaure Gas zu einer Flüssigkeit condensirt, übt. den Versuchen zufolge, bei 15° C. einen Druck von etwa 3 Atmosphären aus. Diese Elasticität haben die Wasserdämple bei einer Temperatur von 135°; für denselben Druck beträgt also die Temperaturdisserenz =120°; folglich fällt, nach dem Dalton'schen Gesetze, der Siedepunkt der flüssigen schwelligen Säure bei 25" auf 120° C. unter dem Siedepunkte des Wassers oder auf -20°. Auf dieselbe Art ergiebt sich der Siedepunkt des Ammoniaks auf -53°,5, jener der flüssigen Kohlensäure auf - 145° 1). Der Dampf der Kohlensäure unserer Atmosphäre bei 10° C. befindet sich also in demselben ex-1) Vergl. Dove in d. Ann. Bd. XXIII S. 290.

pandirten Zustande als Wasserdampf von 100° bei einer Temperatur von 250° ausgedehnt 1).

### Nachschrift des Herausgebers.

Ich habe die vorstehende Erwiederung des hochgeschätzten Hrn. Verfassers mit all der ihr gebührenden Aufmerksamkeit gelesen, und eben so das frühere Schreiben desselben nochmals sorgfältig durchgesellen, muss aber dennoch bekennen, dass ich nach der reislichsten Ueberlegung meine ursprüngliche Ansicht über den in Frage stehenden Gegenstand nicht abzuändern vermag. Auch jetzt kann ich mich nämlich nicht überzeugen, dass man die von Hrn. Rudberg beobachtete Thatsache hätte consequenterweise aus der bisherigen Theorie der Dampfbildung berleiten können, noch, dass die Nothwendigkeit derselben von dem geehrten Hrn. Verfasser nachgewiesen worden wäre. Wohl aber gebe ich zu, dass sich diese Thatsache, jetzt nachdem sie gehörig festgestellt worden ist, durch eine geringe Modification der bisherigen Theorie genügend erklären Jasse; allein diess zu behaupten, war bei der früheren Bemerkung meine Absicht nicht.

Wenn ich die mir vom geehrten Hru. Verfasser gemachten Einwürfe recht verstehe, so scheint dessen Meinung zu seyn (ich sage scheint, denn bestimmt finde ich
sie nirgends ausgesprochen), dass die Blasen, welche sich
im tunern einer siedenden Salzlösung bilden, gesättigten
Wasserdampf enthalten, d. h. wenn die Salzlösung bei
150° C. siedet, Damps, welcher die Temperatur 150° C.
und die seinem Maximo, falls er aus reinem Wasser gebildet worden wäre, entsprechende Spannkraft von nahe

<sup>1)</sup> Schliefslich erlaube ich mir zu bemerken, dass in der im Sten Heste Ihrer Annalen, S. 201, besindlichen Tasel in der ersten Columne »bei 0° R.« statt »0 R. und in der zweiten »proc.« statt »p. Z.« steht.

4,5 Atmosphären (nach Dulong's Versuchen) besitzt.

— dass dann diese Blasen beim Emporsteigen sich ausdehnen, und dadurch, nachdem sie an der Obersläche angelangt sind, auf die Spannkrast von Einer Atmosphäre, und dem zusolge (gemäß dem Satz, dass die Wärmemenge einer Dampsmasse in jedem ihrer Sättigungszustände gleich sey) auch auf die Temperatur 100° C. zurückkommen, ohne dass bei dem sehr raschen Durchgang der Blasen durch die Flüssigkeit und dem sogleich darauf ersolgenden Platzen derselben eine sernere Erwärmung des Damps von Seiten der Flüssigkeit möglich sey.

Wenn dies wirklich die Meinung des gechrten Hrn. Versassers seyn sollte, wie ich fast glaube, so bin ich in Betress der Erklärung des Phänomens völlig mit ihm einverstanden. Ich wenigstens wüste nicht, wie man sich auf andere Weise genügende Rechenschaft von demselben zu geben vermöchte.

Allein keineswegs kann ich die Ansicht theilen, dass die eben ausgestellte Erklärung mit Nothwendigkeit aus der bisherigen Theorie bervorgehe. Denn diese Erklärung bedarf ganz unumgänglich des Satzes, dass sich im Innern einer siedenden Salzlösung gesättigter Wasserdampf bilde, und ob diess der Fall sey oder nicht, hat man vor Hrn. Rudberg's Entdeckung nicht mit Sieher-

1) Wenn es nöthig seyn sollte diese Erklärung mit einem experimentellen Beweis zu belegen, so könnte derselbe auf ähnliche Weise geführt werden, wie man wohl in Vorlesungen den Process des Wassersiedens erläutert. Man müste näutlich in eine nahe bis zu ihrem Siedpunkt (von z. B. 150° C.) erhitete Salzlösung von außen her Wasserdamps von 150° und successis verschiedenem Sättigungsgrade (z. B. von 1, 2, 3, 4 und 4,5 Atmospären Spannkralt) durch eine Röhre einströmen lassen; man würde dann sinden, dass der auf Salzlösung austretende Dampseine deste niedere Temperatur besitzt, je höher die Spankrast des einströmenden war. Nur hei völliger Sättigung des einströmenden Dampss (wenn er also 150° C. und 4,5 Atmosphären Spannkrast besässe) würde der austretende die Temperatur 100° zeigen.

heit entscheiden können. Jener Satz kann meines Erachtens consequenterweise nicht aus allgemeinen Principien hergeleitet werden, ist es mindestens bisher picht. and wird auch eben so wenig durch eine frühere Erfahrung gerechtfertigt. Und doch hätte seine Richtigkeit zuvor erwiesen seyn müssen, ehe man im Stande war, die von Hrn. Rudberg entdeckte Thatsache mit Grund und Zuverlässigkeit vorauszusagen. Alle bis jetzt bekannten Erfahrungen über die Einwirkung nicht siedender Salzlösungen auf eingeschlossenen Wasserdampf sprachen für die entgegengesetzte Voraussetzung, dass beim Sieden solcher Lösungen nichtgesättigter Wasserdampf gebildet werde, und auf diese Voraussetzung gründen sich denn auch, meistens stillschweigend, die seither über das Sieden der Salzlösungen aufgestellten Theorien, die eben deshalb keine Erklärung der neuen Erscheinung zu liefern vermögen 1),

Erst und alleinig durch die von Hrn. Rudberg entdeckte und sorgfältig untersuchte Thatsache ist die Unrichtigkeit dieser letzteren Voraussetzung nachgewiesen worden, und zugleich haben wir dadurch gelernt, dass zwischen der vollendeten Einwirkung nichtsiedender Salzlösungen auf eingeschlossenen Wasserdampf, als einem statischen Zustand, und dem Process des Siedens solcher Lösungen, als einem dynamischen Vorgang, ein wesentlicher Unterschied bestehe, aller Wahrscheinlichkeit nach dadurch hervorgerusen, dass bei dem Sieden, in Folge der steten und raschen Fortführung und Erneuung des Wasserdampfs, einerseits die Salzlösung an der Ausübung ihrer Anziehung auf den in den Bläschen enthaltenen Dampf verhindert ist, und andererseits auch das Gleichgewicht der Temperatur nicht einzutreten vermag. Verschlösse man ein Gefäls, in welchem eine bei 150° C. siedende Salzlösung enthalten wäre, ohne ihr von nun

<sup>1)</sup> Es war auch im Sinne dieser Theorien genieint, wenn ich freher augte, daso das vom Dampskessel entlehnte Beispiel nicht passe.

an neue Wärme zuzustihren, so würde offenbar augenblicklich oder nach sehr kurzer Zeit der statische Zustand eintreten, nämlich das Sieden aufhören, und der Wasserdampf die Temperatur 150° C. aunehmen, zugleich aber auch durch Einwirkung der Lösung so viel an Dichtigkeit verlieren, dass seine Spannkrast der der Atmosphäre gleich bliebe.

## VIII. Oerstedit, ein neues Mineral.

Forchhammer hat ein neues Mineral entdeckt, und ihm, nach dem berühmten Oersted, den obigen Namen gegeben. Es kommt zu Arendal vor, gewöhnlich auf Augitkrystallen sitzend, ist braun, glänzend und von sehr zusammengesetzter, dem Pyramidalsystem angehöriger Form. Die Polwinkel der ersten Pyramide sind 123° 16' 30". Außerdem kommen zwei spitzere Quadratoctaëder in derselben Stellung vor, beide quadratische Prismen und eine achtseitige Pyramide mit ungleichen Winkeln. Es hat also in der Form etwas Aehnlichkeit mit dem Zirkon, dessen Winkel 123° 19' ist. Specif. Gewicht 3,629. Härte zwischen Feldspath und Apatit, wird vom Messer geritzt. Es besteht zu  $\frac{1}{3}$  aus  $(f, G, M)S^2 + 3Aq$ 

und zu  $\frac{2}{3}$  aus Titansäure und Zirkonerde. Die Analyse gab 19,708 Kieselerde, 2,612 Kalk, 2,047 Talkerde, etwas manganhaltig, 1,136 Eisenoxydul, 68,965 Titansäure und Zirkonerde (nicht mit Sicherheit zu trennen) und 5,532 Wasser. (Berzelius, Jahresb. N. 15 S. 209.)

Berichtigung. S. 598 Z. 6 v. u. statt Breite lies Brennweite.

## angestalls in Rarlin Motoprologicho Rochachtungo

4	arom	Barometer bei 0° R.	-	Thern	Thermograph.		Thermometer R.	er R.		Wind,		_	Wette	· te
6	0.6	12 U.	30.	Min.	Max.	9 U.	12 U.	3 U.	9 U.	12 U.	3 U.	9 0.	12 U.	3 U.
	ī		1											
+							-	1						
8	-	34,53	34,92			-12,5	十14,6	13,8	N K	. SZ	NW.	4.	₩.	w.
33	-	36,07	34,98			1 800	10,01	+10,8	14.	ZYZ.	14.	ht.	W.	>
3,	-	37,17	35,69			+ 3	+ 9,5	10,5	W.	77	. SZ	bd.	۸.	br.
35		35,58	35.64			+10,5	+13,8	+11,3	80.	80.	? ?	hd.	bd.	bd. r.
3	37,14	37,12	37,09			+10,3	100	C.217	17.	WANY.	N. V.	pq.	J.d.	*
37		37,03	36,82			11.9	+13,5	+14.5	NN.	N.X.C.	77.	٧.	*	bd.
35	_	35,32	34,89			+14,8	6,91-	9'91-	场	WSW.	SW.	\$	ht.	' ±
34	34,97	31,56	34.68			+13,1	+14.2	410,9	SW.	WSW.	SW.	ht.	hr	hr.
35	31,13	33,44	32,51			11.0	9.6 +	1-10,3	SW.	SW.	SW.	ža	bd. r.	bd.
30	66	30,64	30,34			+10,4	1.01+	9.6 +	511.	WSW.	Z.E.	ht	bd.	bd.
3	30,55	30,58	30,61			0'9 -	0.8 +	+ 8.3	W.	7	ZY.	bd.	bd.	.pq
E.	33,60	31,09	34,53		1	元9十	+ 1.3	+ 8.6	W.	W.	.77.	bd.	bď.	Ψ,
33	35,92	35,51	35,42	+38	+	8.6	-12,6	+13.3	SO.	0.	80.	ht. ht.	ht. ht.	, ,
50	09	37,62	37,62	+ 8.6	+15,2	11.3	+13,7	+15,1	. M.	WNW.	NAV.	lst.	bt.	h1,
38	1.33	38,13	37.74	+ 5,6	+	+11.6	113,5	+14.2	0	NO.	NO.	ht, bt.	ht	þi.
37	95	37.56	37.02	4.0	-11.5	+ 7.8	9.3	111.3	0	50.	ONO.	17	ht.	br.
25	-23	37.48	37.41	1 47	126	7 0 4	10 4	121	000	000	<	L. L.	Le Le	-4

-
1835.
(Mai

	30.	1 4 4 4 4 5 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4	G. meblig:
Wettor.	12 U.	bd. r. bd. bd. r. c. c. c. bd. bd. r. c.	he, hgans beiter; he
	9 U.	bd.	hedeckt; t.= Sturm; At.= ither dem St Lin.
	3 U.	SO. W.	cifi Si.=S rometers i
Wind	12 U.	SO. NAW. WS.W. WS.W. WS.W. WS.W. NO. NO. NO. NO. NO. NO. NO. NO. NO. NO	nt. ht. zans beiter; ht. zheiter; w. zwolkig; v. zvermischt; bd. z. N. z. Nebel; r. z. regnigt; R. z. Regen; Sn. z. Schner; Rf. z. Reif; St. z. witter; Gw. Gewilterwolken; H. z. lagel Höbe des Barometer. Par. Fuls Angabe seines Standes, der Ueberschuls über 300 Par.
	9 U.	SO. NVS. VVS.WV. VV. NVV. NVO. NVV. NVV.	ht. ht. = gans beiter; ht. = heiter; w. = wolkig; v N. = Nebel; r. = regnigt; R. = Regen; Sn. = Sehm witter; Gw. = Gewitterwolken; H. = Hagel. — H Par. Fuls. — Angabe asinca Standes, der Uebers
R	3 U.	2	Regen; H. III
Thermometer R.	12 ti.	######################################	
	9 U.		cier; he Gewitter Angabe
Thermograph.	Max.	0 1 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	Gwill Til
Thermo	Mio.	# # # # # # # # # # # # # # # # # # #	N. B. Willer
.0° R.	3 U.	25.25 25 25 25 25 25 25 25 25 25 25 25 25 2	9 9 9 9
Barometer bei	12 U.	28.88.88.88.88.88.88.88.88.88.88.88.88.8	Erlänteru
	9 U.	25.5.5.5.5.5.5.5.5.5.5.5.5.5.5.5.5.5.5.	E .
Tag	1 40	arrange arrange	

	- I	4	4 40 00 1	
ograph. Thermometer IV.	1	Thermograph.	bei U. H. Thermograph.	Thermograph.
Mar. 9 U.		Min. Mar.	Max.	3 U. Nin.   Max.
-11,0 111,0	+	+ 8,6 +11,0 +	+ 0,11+ 8,6 +11,0 +	+ 0,11+ 8,6 +11,0 +
1	+19,61+	十 501十 151 十	+ 5.61+ 1.7 + 25.85	+ 5.61+ 1.7 + 25.85
Ţ.	+ 6.71+	+ 6:1+ 2:8 +	+ 6.21+ 8,5 + 17.75	+ 6.21+ 8,5 + 17.75
+20,8 +16.1 +	+	+10,5 +20,8 +	36.56 +10,5 +20,8 +	+10,5 +20,8 +
+	+50,0+	+11,6 +20,0 +	+11,6 +20,0 +	+11,6 +20,0 +
+21.7	+ 21,2+	+12,2 +21,7 +	39,08 +12,2 +21,7 +	39,08 +12,2 +21,7 +
+	+	+13,6 +22,2 +	139,62 +13,6 +22,2	139,62 +13,6 +22,2
+19,3	+ 25,61 + 25,22 +	+14,7 +22,3 +19,3 +	+ 6,91 + 14,7 + 22,3 + 19,3 +	+ 6,91 + 14,7 + 22,3 + 19,3 +
+ 5.6.4 + 18.2 +	+ 5.6.4 + 18.2 +	+13,2 +21,7 +19,5 +	十 28:20 十 13:5 十 5:12 十 18:20	十 28:20 十 13:5 十 5:12 十 18:20
1+50,0 1+18,5 1+20,0	+ 50.0 + 18.5 +	+15.0 +20.0 +18.5 +	+ 5.27 + 12.0 + 20.0 + 18.5 +	+ 5.27 + 12.0 + 20.0 + 18.5 +
2101 101 A 101 A	1916 1191	1138 1918 1191	A020 1138 1918 1101	A020 1138 1918 1101
102.+	1215 +301	100 + 5 17 6 51 +	3004 517 651 4 50 65	100 + 5 17 6 51 +
+13%	+13%	+12.5 +21.6 +18.9 +	37.31 + 12.5 + 21.6 + 18.9 +	37.31 + 12.5 + 21.6 + 18.9 +
+	+ 19.6 + 14.x +	+ 8,1 + 19,6 + 1,0 +	36.45 + 9.4 + 19.6 + 14.8 +	36.45 + 9.4 + 19.6 + 14.8 +
+16,5 +12,7 +	+	+ 8.0 + 16.5 +	3661 + 9.0 + 16.5 +1	3661 + 9.0 + 16.5 +1
-	-	- 0.71+ 0.x +	37.69 + N.9 + 17.0	37.69 + N.9 + 17.0
+181 +161 +	+ 1.6.1 +	+ 1,01 + 18,1 + 16,11+	+ 1,61 + 18.1 + 16.1 + 16.1	+ 1,61 + 18.1 + 16.1 + 16.1
	+16.3 +	+11.4 +18.4 +16.2 +	3601 +11,4 +18,4 +16,2 +	3601 +11,4 +18,4 +16,2 +
+12.5	1-15.5 1-12.5 1	+11.9 1-15.5 1-12.5	35,38 +11,9 +15,5 +12,5 +	35,38 +11,9 +15,5 +12,5 +
1+13,6 +10,2	13.6	+ 5.5  -13.6	38 10 1 55 1 138	38 10 1 55 1-138

27 34,87 35,28 35,34 + 8,3 + 15,4 + 11,6 + 13,2 + 12,2 W. NW. NW. NW. Bd. W. M. h.	7.82.	Barot	Barometer bei 0º R.	1 0° R.	Thermo	graph.	Ther	Thermometer	- i		Wind.			Woller	
34.87 35.28 35.34 + 8,3 +15,4 +11,6 +13,2 +12,2 W. NWW. NWW. NWW. ht. ht. ht. ht. ht. ht. ht. ht. ht. ht		9 0.	12 U.	30.	Min.	Man.	90.	12 U.	30.	9 U.	12 U.	3 U.	90.	12 U.	3 U.
34,95 34,76 34,57 + 8,4 +21,0 +15,7 +18,8 +19,5 SW. SW. SW. Mt. ht. ht. ht. ht. ht. ht. ht. ht. ht. h	L	34,87	35,28	35,34	+ 8,3	+15,4	+11.6	+13.2	+12,2	W.	NW.	NW.	bd.	.W.	
34,43 33.90 33,51 +11,4 +22,0 +17,3 +20,1 +21,1 SW. SW. SW. NW. W. W	-	31,95	31,76	31,57	300	+21,0	+15,7	18.8	-19,5	SVV.	SVV.	SW.	ht. ht.	hr. ht.	ht. ht.
33,43 33.61 33,24 +11,4 +17,6 +13,6 +16,4 +16,5 NW, WNW, NW, NW, NW, NW, NW, NW, NW, NW	-	31,43	33.90	33,51	+11,4	+22.0	+17.3	1,02-	+21,1	SW.	SW.	SIV.	ht. ht.	ht. ht.	4.
31,12 31,26 33,32 +10,9 +17,8 +13,3 +16,1 SSW, SW, SW, bd, bd, hc, 31,25 32,78 +9,4 +13,5 +14,0 S, SW, SW, SW, hc, hc, hc, 35,98 36,38 36,73 +7,3 +15,6 +15,8 +14,2 +14,9 SW, WW, W, hc, hc, hc, hc, hc, sh, sh, sh, sh, sh, sh, sh, sh, sh, sh		33,43	33.61	33,21	-11.4	-17,6	-13,6	+16.4	-16,5	11.	WNV.	37.	>	bd.	·bd.
32,17 32,33 32,78 + 9,4 + 14.5 + 12.5 + 14.0 S. SW. SW. SW. ht. ht. ht. 55,98 36,38 36,73 + 7,3 + 15,6 + 15,3 SW. SW. SW. SW. ht. ht. ht. 55,98 36,38 36,73 + 7,3 + 15,6 + 14,2 + 14,9 SW. WW. W. ht. ht. ht. ht. 36,73 + 36,68 36,33 + 12.0 + 12.0 + 12.0 + 18.7 KW. NW. NW. ht. ht. ht. ht. st. 36,58 36,58 36,53 36,54 12.29 + 12.4 + 12.5 + 16,7 NW. NW. NW. ht. ht. ht. ht. st. 37,61 37,56 37,52 4 12.29 + 16,56 4 18,39 4 15,72 Mittel vom 1 bis 10 37,48 34,60 31,71 + 8,96 + 16,75 + 18,96 + 15,37 1 30		31,12	31,26	33,33	+10,9	大17.4	+13,3	+15,3	-16,1	SSW.	SIV.	SW.	bd.	bd.	bd.
34,23 34,65 33,81 + 6,0 + 16,8 + 13,3 + 15,6 + 15,3 SW. SW. SSO. ht. ht. ht. 35,98 36,38 36,73 + 7,3 + 15,6 + 14,2 + 14,9 SW. WSW. W. ht. bd. v. 36,58 36,53 + 8,6 + 12,9 + 12,1 + 12,5 + 19,7 NW. NW NW NW. ht. bd. bd. bd. c. 38,12 38,31 + 11,26 + 12,2 + 12,5 + 19,7 NW. N. NW. bd. bd. bd. c. 38,12 38,31 + 11,26 + 12,29 + 15,72 NW. NW NW NW. ht. bd. bd. c. 31,48 34,60 31,71 + 8,96 + 16,75 + 13,01 + 15,39 + 15,37 21 30 36,56 36,55 + 10,32 + 15,13 + 15,39 + 15,37		32,17	32,33	32,78	1,8 +	+114,5	+12,5	6717	14,0	S.	SW.	SW.	ht.	ht.	hd.
35.38 36.38 36.73 + 7.3 + 15.6 + 8.4 + 14.2 + 14.9 SW. WSW. W. hd. bd. v. 36.58 37.61 37.17 + 7.9 + 13.9 + 12.0 + 13.3 + 18.4 W. NW. NW. hd. bd. bd. bd. c. 36.73 36.68 36.33 + 8.6 + 12.9 + 12.7 + 12.5 + 10.7 NW. NW. NW. bd. bd. bd. c. bd. c. 38.31 + 11.26 + 12.29 + 16.56 + 18.30 + 18.72 Nittel vom 1 bis 10 31.71 + 8.96 + 16.75 + 13.01 + 15.39 + 15.37 - 21 30 31.71 + 8.96 + 16.75 + 13.01 + 15.39 + 15.37 - 1 30		31,23	31,05	33,81	0.9	+16.8	+13,3	+15,6	+15,3	SW.	SVV.	.880.	ht.	. hr.	bd.
36,83 37,64 37,17 7,79 +13,9 +12,0 +13,3 +18,4 VV. NVV NV. Mt. bd. bd. bd. c. 36,73 36,68 36,33 + 8,6 +12,9 +12,4 +12,5 +10,7 NVV. N. NVV. bd. bd. bd. c. 38,56 38,12 38,31 +11,26 +19,29 +16,56 +18,30 +18,72 Nittel vom 1 bis 10 37,56 37,22 +10,75 +18,34 +15,31 +17,29 +16,96 31,71 + 8,96 +16,75 +13,01 +15,39 +15,37		35,98	36,38	36.73	+ 7.3	+15.6	+ R.4	+14,2	6,1.1+	SW.	NSN.	W.	bd.	٧.	2
36,73   36,68   36,33   + 8,6   + 12,9   + 12,7   + 10,7   NVV.   N.   NVV.   bd.   bd.   bd.   c.   38   56   38,12   38,31   + 11,26 + 19,29   + 16,56 + 18,30 + 18,72   Mittel vom 1 bis 10 37,61   37,56   37,22   + 10,75   + 18,34   + 17,29   + 16,96   - 11   20 34,48   34,60   34,71   + 8,96   + 16,75   + 13,01   + 15,39   + 15,37   - 21   30 36,86   36,75   + 10,32   + 13,18   + 14,96   + 16,36   + 17,02   - 1   30		36,38	37.61	37.17	+ 7.9	+13,9	+12,0	+13,3	18,4	W.	ZZ	NY.	Int.	bd.	٧.
38.56 38.12 38.31 +11.26 +19.29 +16.56 +18.30 +18.72 Mittel vom 1 bis 37.56 37.22 +10.75 +18.31 +17.29 +16.96 15.31 +17.29 +16.96 31.71 + 8.96 +16.75 +13.01 +15.39 +15.37 -21 36.95 36.86 36.75 +10.32 +18.13 +14.96 +16.96 +17.02		36,73	36.68	36,33	9,8 +	+12.9	+	+12,5	+10,7	Z.K.	ż	N.C.	bd.	bd. c.	bd. r.
37,36 37,22 +10,75+18,31+15,31+17,20+16,96 34,60 34,71 + 8,96+16,75+13,01+15,39+15,37 36,86 36,75 +10,32+18,13+14,96+16,96+17,02		38 56	38, 12	38.31	十11.26	+19.29	-	+18.30	十18.72	Ditte	Vora [	_			
36.66 36.75 + 8.96 + 16.75 + 13.01 + 15.39 + 15.37 36.86 36.75 + 10.32 + 15.13 + 14.96 + 16.96 + 17.02		37,61	37,36	37,22	+10,75	-1H.31	+	+17,200	+16,96	•	. 11	- 20			
_		31,48	34,60	31,71	96'8 +	+16.73	+13,01	十15,39	+15,37	4	- 21	- 30			
		36,92	36,86	36,75	+10,32	十18,13	+14,96	十16,96	十17,02		-	- 30			
		2	1 2 1 1 1 1		La Lin	1	La de margin Labore de milante	- Lain	1	- marline	- seeming	- nesmirahi ha - hadanhe.	adambe	- tenther	- antifice

ht. ht. Spanz beiter; ht. Segen; W. Swolkig; v. Svermischt; bd. Sedeckt; t. Stribe; n. Sablig; N. Sebel; r. Srepnigt; R. Segen; Sn. Schnee; R. Skeif; St. Sturm; st. Strimmisch; G. Siewitter; Gw.= Gewitterwolken; H = Hagel. - Höbe des Barometers über dem Stralsenpflaster = 16,5 Par. Fufs. - Angabe seines Standes, der Ueberschufs über 300 Par. Lin. Erläulerangen.

57	Barometer bei 0º R.	i 0º R.	Therm	Thermograph.	1 The	Thermometer R.	er R.		Wind.			Welle	2
116	1 12 U.	30.	Min.	Max.	9 0.	1211.	30.	9 0.	12 U.	3 U.	9 (1,	12 0.	3 0.
90	36.13	36.59	96 +	+13.5	121+	1+13.1	+13,4	ż	SW.	WSW.	bd.	bd.	bd.
9	=	38,51	K'01+	-		121	1	WSW.	WSW.	NN.	hd.	.pq	bd.
170		38,15	16 +	_	+	16,3	18,×	. >> z	Z.	0.	1. bd.	lst.	ht
36,97	36,59	36.21	+12,4	+33.5	+	+777.4	_	SO.		SW.	lıt.	11.	lst.
	-	36,45		_	+	1.20,7	+20.8	.08	si,	Ś	hr	lie.	nt.
03	-	36,66	+14,3	+220	- 5	1.20.8	O'17 <del>↑</del>	SVV.	NIV.	X.Z.	*	**	בני
38,24	-	37,67	+13,0	+18,7	+16,2	+17,2	+17.8	0.	ZO.	ONO.	bd.	8"	**
13	-	36,71	+12,3	+17,5	+15,3	6'\$1+	+17,5	0	.00	50.	bq.		14.
3	-	37,09	+12,4	0'61+	+15,5	9'91+	十18,3	NW.	> z	7	>	*	नेवा .
57	-	34,40	十13,3	+23,7	111.7	+20,7	+23,7	တ်	.088 .0	SSW.	bt. ht.	ht. hl.	bt. ht.
a		20 07	1121	1176	1110	1161	4179	W	W	W	bd	pq.	he.
300	3,64	37.31	200	1	1		9.21	SVV.	SVV.	SVV.	ht. ht.	W.	he.
77	-	33.81	12.6	5007	17.0	0.02	-20,3	Š	Ś	SW.	he he	br.	ht.
15	-	31,09	1.01+	11.1	+12.0	+10.5	+13,3	.77	W.	Z.K.	bd.	bd. R.	*
63	=	35,KJ	10.4	1150	+11.8	1111	+15,3	.74	NW.	SVV.	bw.	bd. r.	, v.
36,51	-	36,31	201-	7.02	-153	1 1 1 1 1 1	1.07+	Ś	S.	SW.	pr.	200	bt. bt.
3	_	37,25	4-12,5	4.22,K	1.81	+21,4	1-22,7	NO.		WSW.	bt.	L bd.	*
33	-	56,95	557	1.23.6	+19,3	1-24,0	+23,3	80.	SO.	80.	ht.	ht. bt.	ht.
N.	-	36,16	15,5	125.5	1.20,7	123,2	+24,3	80.	SO.	SO.	L. bd.	74	ją.
45		36,24	+15.9	421.9	1+22,3	1.23.4	-84,5	80.	z	ż	he he	195	bt.

-
No.
40.0
LO C
CX.
7
-
0 100
a de la constante de la consta
-
0
-
(1)

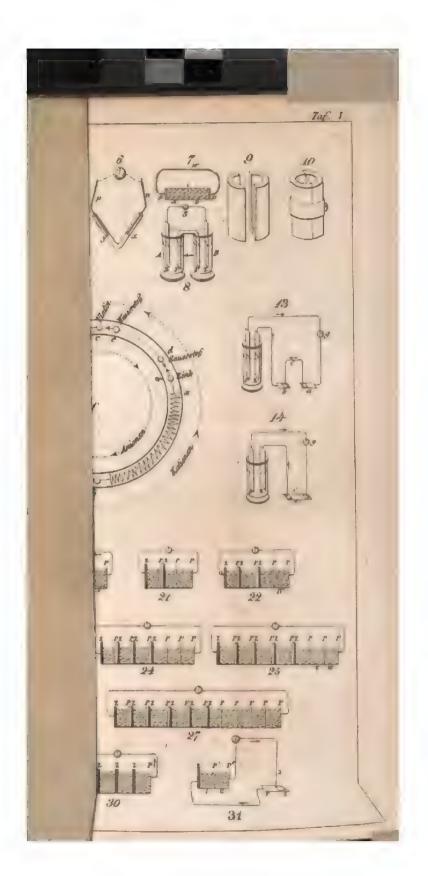
1		1	* 5 42
	3 C.		1. = nebligg
Wetter	12 U.	he be	ikig t. mibe; n. m n; st. m stiemfach; C dem Strafgeupflatter
	90.	м. м	bedeekt; t.: Storm; et.: über dem Se Lin.
	3 U.	NNO. NO. NO. NO. NO. NO. NO. NO. NO. NO.	nt. In.—gans heiter; In.—beiter; w.—wolkig; v.—vermischt; bd.—bedeekt; n.—trühe; n.—neblig; N.—Nebrl; r.—rgnigt; R.—Regen; Sn.—Schnee; Rf.—Reif; St.—Sturm; ot.—stirmisch; G.—Coc. witter; Gw.:=Gewitterwolken; H.—Hagel. — Höhe de, Harometers über dem Strafseupflaster — Idfā Por. Fufa. — Angaby axinco Standes, der Ueberschufs über 300 Par, Lin.
Wind.	12 U.	NON ONO ONO ONO ONO ONO ONO ONO ONO ONO	nt. lit. = gans heiter; lat. = heiter; w. = wolkig; v. = vermischt; bd. = N. = Nebel; r. = regnigt; R. = Regen; Sn. = Schnee; Rf. = Heif; St. = witter; Gw. = Gewitterwolken; H. = Hagel. — Höhe des Barometers Por. Fufa. — Angaby seines Standes, der Ueberschufs über 300 Por.
	9 U.	NNO. NNO. NNO. NNO. NNO. NNO. NNO. NNO.	Su, = Selin lagel, — Il der Ueben
r R.	3 U.	13.6 +23.6 +19.7 +22.1 +23.4 10.6 +22.9 +19.0 +20.6 +22.4 10.6 +17.5 +13.8 +16.1 +17.5 11.5 +17.3 +13.7 +16.2 +17.5 11.5 +17.4 +13.8 +15.7 +17.5 11.5 +17.2 +12.2 +15.7 +10.7 10.6 +17.2 +12.2 +15.2 +16.7 10.5 +19.0 +15.2 +15.2 +16.7 10.43 +19.6 +15.2 +17.8 +10.99 10.43 +19.6 +15.2 +17.8 +17.6 +17.63 10.43 +19.6 +15.7 +17.8 +17.6 +17.63	Regen;
Thermometer R.	112 U.	23-31-31-4-4-4-4-4-4-4-4-4-4-4-4-4-4-4-4-	ht. ht. = gans heiter; ht. = heiter; N. = Neg. N. = Nebel; r. = regnigt; R. = Reg. witter; Gw. = Gewitterwolken; H. Per. Fufs. — Angaby seines Stand
	917.	13.6 + 23.6 + 19.7 + 19.6 + 19.7 + 19.8 + 19	heiter; 1 == regni Gewitte Angabo
Thermograph.	M.x.	######################################	nt. ht. = gans. N. = Nebel; r witter; Gw. :: Por. Fuls
Therm	Min.	E 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2	Parit I
10° R.	3 U.	35,26 35,26	e run & e a.
Barometer bei 0° ft.	12 U.	98.89.99.99.99.99.99.99.99.99.99.99.99.9	100000000000000000000000000000000000000
Baron	9 U.	38.12 39.56 39.56 39.56 39.58 35.56 35.56 35.12 37.12	E .
Tabl	0	2882882888	

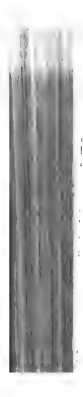
1835.
August
I
Berlin.
in
angestellt
Beobachtungen,
Meteorologische

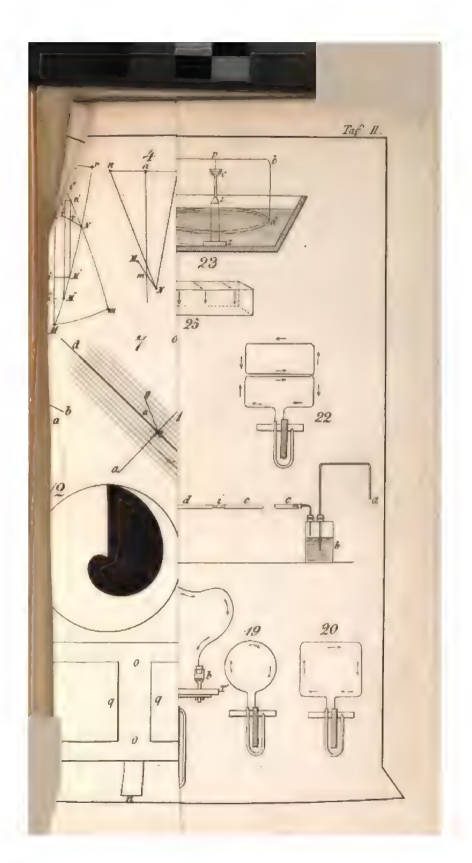
		3.0	ht	124	ht:	, <u>, , , , , , , , , , , , , , , , , , </u>	hr.	R. bd.	. W.	bd.	lat.		. H	7		ht. ht.	bt. bt.	ht. bt.	ht. ht.	he, he,	lat. lat.	
1835.	Wette	12 U.	ht.	ht.	<u>۔</u> ہے	p to	₩.	R. bd.	R. seli.	ht.	hr	174	hi	pq.	5	ht. ht.	Int.	ht. ht.	ht. ht.	bt. ht.	ht. ht.	
ugust ]	Δ,	9 (1).	hr.	Jet. ht.	bw.		ht.	bd.	hd.	bd.	bt.	2	pr.	bt.	pq.	lat.	lı.	he.	ht. ht.	ht. lit.	ht. ht.	
in. — A		3 U.	WNW.	N. N.	S.C.		WANY.	Z.V.	Z	SZZ		WWW	vá	Z K		.0s	 C.	2		O.C.O.	.08	
Meteorologische Beobachtungen, angestellt in Berlin August 1835.	Wind.	12 U.	NW.	ZZ.	Š.	80.	SVV.	7		2	WSW.	NIV	3	W.		SO.	Ċ	7.	.c.z		SO.	
gestellt		9 (1.	W.	× × ×	ONO.	80.	SSO.	X	X	· SZ		NY	SSVV.	SVV.	ンジス	080	50.	Š	ć z	ČZ.	SO.	
en, ang	ler R.	30.		+16,4	101	-	+	-	+12.7	+	+15,3	116.3		18,0	+	1	+	+	-	+	1198	
chtung	Thermometer R.	J.   12 U.		+	200	+	+	16,3 + 13,8	101+	7.01-	5,51十13,5	12.7 1.13.7		17 118,7	+	+	+	+	0.01	1	±	
Beoba		Max. 9 U.		17.2	C 37		7	+	13.9	5 + 577	+ n'cr	16.5 +19	-	19,3 +16,7	_	+ + + - +	-	-	11.0	-	+20,6 1+16,8	
logische	Thermograph.	Min.	+ 0.6 +	+ 55	- X		13,2	+ 971+	+ 2% +	+ 22 +	+ 000 +	1111	1	+13,3 +	_	+10.5	-	1-		1	+19'11+1	
teorol	i 0° R.	3 U.	36,09	20.00	36.43	36,11	36,28	33,13	3.0.7.0	36,46	31,23	37,96	35,65	36,32		37,3\$	37,30	37,73	38,32	ESC. ACC	35,60	
Me	Barometer bei	12 U.	36 27	36.82	36.74	36,16	36,60	31,05	34,01	33,89	35.75	38,05	36,37	35,98	37,67	37,63	37,35	37,36	GH, GH	27,00	36,51	
		9 U.	36,19		_	36,58						37,98	36,81	35,82	31,00	27.00	17,16	37,38	198'64	72.00	36,93	
	Ri G		100	\$1 ¢	0 4	r IG	9	E- (	20 0	<b>9</b> 1 :	10	11	12	23	7	2	9	1 2	25	20	20	

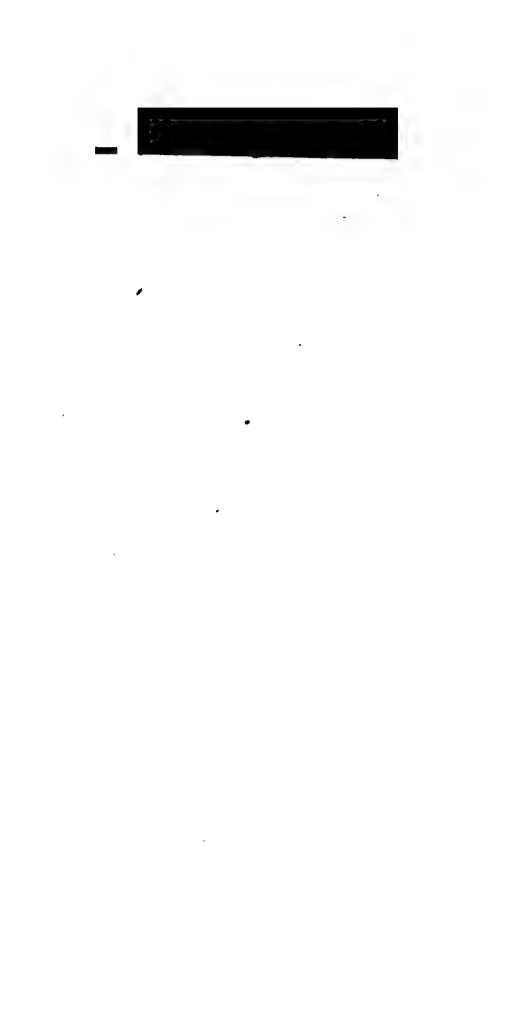
-

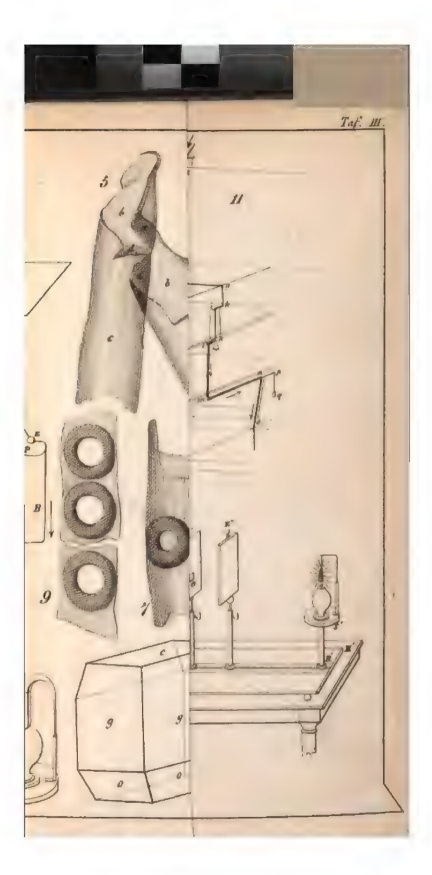
21 34,6 34,15 34,15 34,15 4,12 4,12 4,14 4,15 4,14 4,15 4,15 4,15 4,15 4,15		Вагоп	Barometer bei 0*	æ	1 Therm	Thermograph.		Thermomater R.	r R.		Wind.			Weiter.		
34,15 33,94 32,72 33,94 34,12 31,42 31,42 31,42 31,42 31,42 31,43		90.			Min.	Max.	9 U.	120.	30.	9 U.	12 U.	3 U.	9.0.	13 U.	3 U.	
33.94 33.61 33.94 33.63 33.03		34,45	34,15	33,62	_	+22.1	+16,1	+20,8	1,22,1	50,	080	SO.	bt. bt.	ht. ht.	ht. ht.	
31,42 32,40 32,90 32,90 33,40 33,40 35,39 35,11 35,22 35,11 35,22 35,48 37,49		00,10	33,94	38,61	_	1,23,1	x 0	21.6	2,63+	920.	i.X.	iz	ht ht.	DE DE	ht. ht.	
32,200 33,01 33,40 33,38 37,21 37,52 37,22 36,81 35,72 35,68 37,49 37,17 34,86 34,73 36,10 35,88		31.61	31,42	34.03		19.5	+11.5	+17.5	651+	W.	3	Z.Z.	ht. bt.	bt. ht.	12	
33,40 33,38 37,71 37,52 37,72 36,81 35,72 36,81 35,72 35,68 37,49 37,17 34,86 34,73 36,10 35,88		32,89	32,90	33,01	+	+19,1	+15,7	1.81+	-16,5	0.	SO.	0	he. he.	ht,	. Prt.	
35.99 36.11 37.29 35.81 35.75 35.68 35.75 35.68 37.49 37.17 34.86 34.73 36.10 35.86		33,69	33,40	33,38	+	+16.7	+13,2	15,3	+16,7	CNO.	NO.	NO.	Le ht.	: B:		
37.71 37.52 37.29 35.81 35.22 35.83 36.85 35.85 36.86 35.86 37.87 36.10 35.86 36.10 35.86		35,68	35.99	36,11	+	+14.7	で二十	+13,5	+13,2	o';	0	j.	. Pet.	ht	- 10-	
35,22 35,15 35,22 35,15 35,75 35,68 36,49 37,37 36,10 35,83 36,10 35,83 36,10 35,83		37,84	37,71	37,52		17.3	9,11+	1.c1+	+16,5	S0.	.00.	20.	. bt. bt.	lit. lie.	ht.	
35.22 35.15 35.06 35.68 37.49 37.17 34.86 34.73 36.10 35.83 13.14 37.17		37,73	37,29	36,81		+16.5	+113	+14,3	116.3	C	SO.	2	ht. ht.	ht. ht.	Mt. Ist.	
36,06 35,86 37,49 37,17 31,49 37,17 31,86 34,73 36,10 35,83		35.78	35,22	35,15	+ 7.4	+16,1	×11+	+16,2	+1.8,7	- N.Z.	2	27.	۸.	<i>F</i> .		
36,06 35,86 37,49 37,17 34,86 34,73 36,10 35,83 13 aterungen.		35,81	35,75	35,68	+	-	十15,0	11.8	+12,3	Z	· ·	7.	ż	lat.	lift.	
56 37.49 37.17 01 34.86 34.73 15 36.10 35.83 Erläuterungen.		35.98	36.08	35,86	土	十16.81	113,911	十11.11	1+16.02	Mirro						
.65   34,73   36,10   35,83   5,10   35,83   5,10   35,83   5,10   35,83   5,10		37,56	37.49	37,17	-	1-19.24			÷.		-	07 -				
Erlänterungen.		35,01	3186	34,73		18,36	十11.23		_	•	17.	-				
d e	_	36,15	36,10	35,83		1-16,15	+14,45	1+16,50	reduction.	•		. 31				
Nurm; st. — durmiech; C. ihrer dem Stedsaupbaster — Lin.		to [c]	änter		he. he.	Tues	beiter;	ht.=hei	er; W.	wolkig; w	- vermis	cht; bd.=	bederkt : 1.	=trabe; "	.= peblig;	
Lin.					N.H.Z	chel; P.	regoie	1 2 1	Regen; S	n. = Schne	e; Rf I	leif; St	Sturm; of a	zalnenrech	er = 16,5	
					Par. K	1 2 3	Apeable	reines St	andes. d	er Ucherad	hufe über		Lin.			





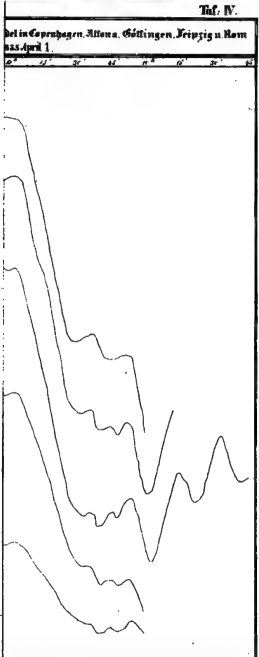












k, der kille mach wiel Topinkurgen, Monn, biellingen, Inipaig u Rem nie Kale beziehen sich ab aknibute Doelinationen für Gettingen voor









.



